

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 36 oră

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 36 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon polipropilena x 50 ml

Flacon polipropilena x 100 ml

Flacon polipropilena x 250 ml

Flacon sticla x 100 ml

Flacon sticla x 250 ml

192 cutii x 1 flacon x 50 ml

96 cutii x 1 flacon x 100 ml
48 cutii x 1 flacon x 250 ml
Cutie x 192 flacoane polipropilena x 50 ml
Cutie x 120 flacoane polipropilena x 100 ml
Cutie x 60 flacoane polipropilena x 250 ml
Cutie x 60 flacoane sticla x 100 ml
Cutie x 30 flacoane sticla x 250 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Crida Pharm S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

16/08/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Crida Pharm S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

210099

Data modificării statusului autorizației:

17/03/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents