

Marbocyl 2% 20 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Oprávněný

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

Marbocyl 2% 20 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Účinná látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 6 day

- **Pigs (for fattening)**

- Meat and offal. 4 day

Intramuskulárne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 6 day

- **Pigs (for fattening)**

- Meat and offal. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

18/04/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/03/1545

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/04/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014659>