

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Oprávněný

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milk. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Meat and offal. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milk. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Meat and offal. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milk. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milk. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Meat and offal. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milk. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Meat and offal. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milk. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Luxembursko

Dostupné v:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Dátum registrácie lieku:

3/11/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Číslo registrácie:

V 808/98/08/0609

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/11/1998

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0107/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Nemecko Grécko Taliansko Luxembursko Portugalsko

Španielsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.