

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Oprávnený

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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](#) [Slovinsky](#) [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

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Intravenózne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 day

- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol GmbH

Dátum registrácie lieku:

19/02/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol SA

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400158.01.01

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/02/2008

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0107/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Dánsko 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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.