

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Oprávněný

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Odimar 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne 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. 3 day 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 day 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 hour 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 72 hour 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day 2mg/kg for 3 to 5 days

- Milk. 36 hour 2mg/kg for 3 to 5 days

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:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Emdoka

Dátum registrácie lieku:

30/10/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 110655

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/01/2022

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0457/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Nemecko Luxembursko Holandsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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