

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

Ima dovoljenje
za promet

- Marbofloxacin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- 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

Subkutana uporaba:

-

govedo

- 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)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01MA93

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Spain

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/10/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1221 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/10/1998

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0107/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.