



ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN (tamaños de 10, 20 y 50 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Odimar 20 mg/ml solución inyectable para bovino y porcino
Marbofloxacino

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Marbofloxacino 20,0 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

10 ml

20 ml

50 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino: prerrumiantes de hasta 100 kg de peso vivo
Porcino

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: 1 ml/10 kg por vía SC o IM una vez al día durante 3 - 5 días. La primera inyección también puede administrarse por vía IV.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-11



Porcino: 1 ml/10 kg por vía IM una vez al día durante 3 - 5 días.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Tiempo de espera:

	Carne
Terneros prerrumiantes (hasta 100 kg de peso vivo)	6 días
Porcino	4 días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: DD/MM/AAAA

Una vez perforado, usar antes de...

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

Solo para viales de 10 ml:

El vial debe utilizarse inmediatamente después de abrirlo.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener el vial en el embalaje exterior con el objeto de protegerlo de la luz.

Viales de 10 ml: Usar inmediatamente tras la apertura del vial. Después de extraer la dosis necesaria, el resto del contenido del vial debe desecharse.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.



13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO” Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración exclusiva por el veterinario, en caso de administración por vía intravenosa

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Emdoka bvba
John Lijsenstraat 16
B-2322 Hoogstraten
Bélgica

Representante
DIVASA-FARMAVIC, S.A
Ctra. Sant Hipòlit km. 71
08503 Gurb-Vic (Barcelona) España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2719 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE

Lote (número)



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA DE CARTÓN (tamaños de 100 y 250 ml)

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Odimar 20 mg/ml solución inyectable para bovino y porcino
Marbofloxacino

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Marbofloxacino 20,0 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino: prerrumiantes de hasta 100 kg de peso vivo

Porcino

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: 1 ml/10 kg por vía SC o IM una vez al día durante 3 - 5 días. La primera inyección también puede administrarse por vía IV.

Porcino: 1 ml/10 kg por vía IM una vez al día durante 3 - 5 días.



Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

Tiempo de espera:

	Carne
Terneros prerrumiantes (hasta 100 kg de peso vivo)	6 días
Porcino	4 días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: DD/MM/AAAA

Una vez perforado, usar antes de...

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO” Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario, en caso de administración por vía intravenosa



14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Emdoka bvba
John Lijssenstraat 16
B-2322 Hoogstraten
Bélgica

Representante
DIVASA-FARMAVIC, S.A
Ctra. Sant Hipòlit km. 71
08503 Gurb-Vic (Barcelona) España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2719 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE

Lote (número)

DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Etiquetas de los viales de 10, 20 y 50 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIOOdimar 20 mg/ml solución inyectable para bovino y porcino
Marbofloxacino**2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)**

Marbofloxacino 20 mg/ml

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS10 ml
20 ml
50 ml**4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**Bovino: SC, IM o IV
Porcino: IM**5. TIEMPO DE ESPERA**

	Carne
Terneros prerrumiantes (hasta 100 kg de peso vivo)	6 días
Porcino	4 días

6. NÚMERO DE LOTE

Lote

7. FECHA DE CADUCIDADCAD: DD/MM/AAAA
Una vez perforado, usar antes de...Solo para viales de 10 ml:

El vial debe utilizarse inmediatamente después de abrirlo.

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.



DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiquetas de los viales de 100 ml y 250 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Odimar 20 mg/ml solución inyectable para bovino y porcino
Marbofloxacino

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

Sustancia activa:
Marbofloxacino 20,0 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml
250 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino: prruminantes de hasta 100 kg de pv.
Porcino

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

Lea el prospecto antes de usar.

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Bovino: SC , IM o IV
Porcino: IM

Lea el prospecto antes de usar.



8. TIEMPO(S) DE ESPERA

	Carne
Terneros prerrumiantes (hasta 100 kg de peso vivo)	6 días
Porcino	4 días

9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES) SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Una vez perforado, usar antes de...

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO” Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración exclusiva por el veterinario, en caso de administración por vía intravenosa

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.



15. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Emdoka bvba
John Lijsenstraat 16
B-2322 Hoogstraten
Bélgica

Representante
DIVASA-FARMAVIC, S.A
Ctra. Sant Hipòlit km. 71
08503 Gurb-Vic (Barcelona) España

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2719 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DEL FABRICANTE

Lote