

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

MARBOSOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 timme

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 timme

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 72 timme

Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Milk. 36 timme

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Meat and offal. 3 dygn

Single dose (8 mg/kg) (IM)

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

5/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2713 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0175/002

Berörda medlemsstater:

Ungern Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet