

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

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

MARBOCYL 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt (kalv)

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt (kalv)

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

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

Intravenös användning:

-

Nöt (kalv)

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Godkännandedatum:

23/03/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

1262 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/03/1999

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0107/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Tyskland Grekland Italien Luxemburg Portugal Spanien

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

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.