

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan 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:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Norbrook Laboratories Limited

Godkännandedatum:

27/02/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 02000/4331

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2024

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0296/001

Berörda medlemsstater:

Cypern Tjeckien Estland Finland Grekland Ungern Lettland Rumänien
Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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