

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

Разрешен

- Marbofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

MARBOSOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 72 hour
- Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Milk. 36 hour

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

- Meat and offal. 3 day
- Single dose (8 mg/kg) (IM)

-

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 4 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA93

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/02/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2713 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/01/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0175/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)