

# Marbofloxacin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Marbofloxacin Bioveta, 100mg/ml, Solution for injection

Marbofloxacin/Bioveta 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Sau

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 36 Stunde

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 36 Stunde

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Sau**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 72 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA93

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

4/09/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

102477/05-09-2025/K-0261201

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/06/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0191/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

**Generic of:**

600000062607

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.