

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Marbosyva 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schwein, weiblich

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Milk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

• **Schwein, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 4 day

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Milk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Milk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

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

QJ01MA93

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

23/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.U.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10495/003/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2012

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0188/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Deutschland Ungarn Irland Italien Polen Portugal
Rumaenien Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Etikettierung

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

eu-PUAR-esv0188001-dcp-marbosyva-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs.-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041365>