

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 solutie injectabila pentru bovine si porcine

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

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Rind

- Milch. no withdrawal period

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

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

-

Rind

- Milch. 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

-

Rind

- Milch. no withdrawal period

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

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

QJ01MA93

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

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:

10/12/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

170279

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/03/2024

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0188/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Deutschland Ungarn Irland Italien Polen Portugal

Rumaenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [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/600000041370>