

# MARBOCYL 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

MARBOCYL 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

## **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milch. 72 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

•

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

### **subkutane Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milch. 72 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

---

**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:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetoquinol S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

18/01/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00376

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/01/1999

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0107/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Deutschland Griechenland Italien Luxemburg Portugal

Spanien

---

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

Etikettierung

Packungsbeilage

Kombinierte Datei aller Dokumente

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