

Marbocyl 10% 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Marbocyl 10% 100 mg/ml Injektionslösung

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:

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

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

Zulassungsdatum:

3/11/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V198511

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/12/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/12/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

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