

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

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:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

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:

7/12/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

VETOQUINOL

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

34664/13-05-2009/K-0130901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/05/2009

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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