

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

intravenöse Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

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

QJ01MA93

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

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 französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol GmbH

Zulassungsdatum:

19/02/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400158.01.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/02/2008

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0107/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark 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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/06/2025

[Herunterladen](#)