

# Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse 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

- Milch. 36 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 36 Stunde

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 36 Stunde

---

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

QJ01MA93

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Ungarn

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

9/04/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/04/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0296/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Zypern Tschechische Republik Estland Finnland Griechenland Ungarn  
Lettland Rumänien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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