

# Marbodug 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Marbodug 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

### 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](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Pre-ruminating calves (up to 100kg bodyweight)

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

---

**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:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

Emdoka

---

**Zulassungsdatum:**

19/12/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 34534/3006

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0457/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Deutschland Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

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.

Combined File of all Documents

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