

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

ODIMAR 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Fleisch und Innereien. 6 Tag 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 36 Stunde 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 72 Stunde 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

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 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 36 Stunde 2mg/kg for 3 to 5 days

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

QJ01MA93

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Emdoka

Marketing authorisation date:

8/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2720 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0457/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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.