

# MARBOVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

MARBOVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein, weiblich

---

**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. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única

- 

**Schwein, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

---

**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:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

2/02/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2451 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/02/2012

---

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.

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.

es-puar-marbovet-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf