

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Marbosol 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 72 hour Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Fleisch und Innereien. 3 day Single dose (8 mg/kg) (IM)

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 day

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

QJ01MA93

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3319/X/13 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/02/2013

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0175/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Ungarn Spanien

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060439>