

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS
MARBOX 100 mg/ml ioldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre 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 day
- Milk. 72 hour

• Sau

- Fleisch und Innereien. 4 day

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day
 - Milk. 36 hour
-

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

QJ01MA93

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

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:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

2/09/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

National Food Chain Safety Office

Zulassungsnummer:

2790/X/10 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2010

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0206/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028499>