

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre 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. 6 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milch. 72 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Milch. 72 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Milch. 36 Stunde

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

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

QJ01MA93

Abgaberegung:

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 [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Zulassungsdatum:

6/10/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1221 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/1998

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0107/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Griechenland Italien Luxemburg Portugal

Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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