

# MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Εξουσιοδοτημένο

- Marbofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

MARBOVET 100 mg/ ml инъекционен разтвор за говеда и свине

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοιρομητέρες

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

- 

#### **Χοιρομητέρες**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- 

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

- 

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

### **Υποδόρια χρήση:**

•

### **Βοοειδή**

- Meat and offal. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

•

### **Βοοειδή**

- Γάλα. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QJ01MA93

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

Bulgaria

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/06/2019

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-2659

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/06/2019

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

ES/V/0244/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

eu-PUAR-marvetin-marbovet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017094>