

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 Día 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 Hora(s) 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 72 Hora(s) 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 36 Hora(s)

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 Hora(s) 2mg/kg for 3 to 5 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Emdoka

Fecha de autorización de comercialización:

4/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

401637.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/02/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0457/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.