

# 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:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible 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:**

Portugal

---

**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:**

23/10/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

605/02/12DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/12/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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