

Marbocyl 10 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbocyl 10 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

•

Bovino

- Milk. 2 Día

- Meat and offal. 6 Día

Vía subcutánea:

•

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 2 Día

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 2 Día

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

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponibile en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

1147

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2001

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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