

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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](#)

---

**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](http://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.