

MARBOCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Cerdas adultas

Cerdos de engorde

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. no withdrawal period

Carne: 3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Milk. no withdrawal period

Leche: 72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: 3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Milk. no withdrawal period

Leche: 72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: 3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Milk. no withdrawal period

Leche: 72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 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:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de PP de 250 ml

Caja con 10 viales de PP de 100 ml

Caja con 1 vial de PP de 250 ml

Caja con 1 vial de PP de 100 ml

Caja con 10 viales de vidrio de 250 ml

Caja con 10 viales de vidrio de 100 ml

Caja con 10 viales de vidrio de 50 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

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:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

20/10/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3122 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2014

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-puar-marbocen-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf