

# Marbosol 20 mg/ml solution for injection for calves and piglets

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Marbosol 20 mg/ml solution for injection for calves and piglets

Marbosol 20 mg/ml Injektionslösung für Kälber und Ferkel

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Lechones

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

- 

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 6 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 6 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 3 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:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/01/2013

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

401632.00.00

---

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

10/08/2018

---

### **Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0175/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Hungría España

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401632-paren-20170418.pdf