

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

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

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk:72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk:72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk:72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

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:

Malta

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/10/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Número de autorización:

VMA36

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/2014

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0217/001

Estados miembros afectados:

Malta Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.

Prospecto

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-marbocoli-100-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf