

Marbocyl 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbocyl 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

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

- Milk. 2 Día

- Meat and offal. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 2 Día

- Meat and offal. 6 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 2 Día

- Meat and offal. 6 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:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/07/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/07/2001

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