

MARBOXIL 100 mg/ml

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOXIL 100 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

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. 6 Día

- Milk. 36 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 36 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)

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:

Crida Pharm S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210099

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2016

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