

# Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

### Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

- 

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 4 day 1.5 dienas (36 stundas)

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetoquinol S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/08/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/08/1578

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/08/2008

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.