

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

MARBOSOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Lait. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Lait. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Lait. 72 hour

Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Lait. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Viande et abats. 3 day

Single dose (8 mg/kg) (IM)

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

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

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/02/2013

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2713 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2023

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0175/002

États membres concernés:

Hongrie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet