

Kelbomar 100 mg/ml Solution injectable pour bovins et porcins

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kelbomar 100 mg/ml Solution injectable pour bovins et porcins

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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 intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Meat and offal: Respiratory: 3 Days (8 mg/kg (IV/SC/IM)) 6 Days (2 mg/kg (IM)) /
Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC)); Milk: Respiratory: 72 Hours (8 mg/g (IM) and 36
Hours (2 mg/g (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

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

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/09/2013

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V442355

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/09/2013

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0189/001

États membres concernés:

Belgique Allemagne Luxembourg Pologne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/12/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/12/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/12/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-esv0189001-dcp-kelacyl-100-mg-ml-en.pdf