

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

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. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Lait. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Viande et abats. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Lait. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Viande et abats. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Lait. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Lait. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Viande et abats. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Lait. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Viande et abats. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Lait. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/10/1998

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51247

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/07/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0107/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Grèce Italie Luxembourg Portugal Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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