

# MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

---

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

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 20 ml

Boîte de 1 flacon de 50 ml

Boîte de 1 flacon de 100 ml

Boîte de 1 flacon de 250 ml

Boîte de 1 flacon de 10 ml

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Vetoquinol GmbH

---

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

19/02/1999

---

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

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

400158.01.01

---

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

28/02/2008

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0107/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Danemark Allemagne Grèce Italie Luxembourg Portugal Espagne

---

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.