

# Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Marbonor 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### 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. 6 day
- Lait. 36 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 36 hour

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 36 hour

---

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

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

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

2/01/2013

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0414/001

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

2/01/2013

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0296/001

---

**États membres concernés:**

Chypre Tchéquie Estonie Finlande Grèce Hongrie Lettonie Roumanie  
Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Etiquetage

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

### Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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