

# MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

---

**Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day Meso in organi goveda: 6 dni

- Lait. 36 hour Mleko: 36 ur (3 molže)

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day Meso in organi goveda: 6 dni

- Lait. 36 hour Mleko: 36 ur (3 molže)

•

**Porc**

- Viande et abats. 4 day Meso in organi prašičev: 4 dni

---

**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 Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

---

## 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 S.A.

---

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

2/09/2003

---

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

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

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

---

**Numéro de l'autorisation:**

NP/V/0197/001

---

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

2/09/2003

---

Pour connaître les évènements 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.

## Notice

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.