

# Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

### 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. 3 day 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 36 hour 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 72 hour 8mg/kg on a single occasion (IM)

- 

**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 2mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 36 hour 2mg/kg for 3 to 5 days

---

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

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

Emdoka

---

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

28/11/2012

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-01134

---

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

28/11/2012

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0457/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Allemagne Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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.

## Fichier combinant tous les documents

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