

# MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Marbox 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie)

### 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. 3 day

- Lait. 72 hour

- 

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

**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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL  
Boîte de 1 flacon de 500 mL  
Boîte de 1 flacon de 250 mL  
Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## 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:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

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

23/08/2010

---

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

CEVA SANTE ANIMALE

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

214/02/10DFVPT

---

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

4/02/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0206/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce

Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne  
Portugal Roumanie Slovaquie 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

Fichier combinant tous les documents

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