

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS
MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc (truie)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / 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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/08/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9286958 7/2010

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/07/2015

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028491>