

# MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

MARBOCYL 2%, ενέσιμο διάλυμα για μόσχους και χοίρους

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

---

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

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 10 ml

Boîte de 1 flacon de 250 ml

Boîte de 1 flacon de 100 ml

Boîte de 1 flacon de 50 ml

Boîte de 1 flacon de 20 ml

---

## 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:**

4/04/1999

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

27482/23-04-2008/K-0130902

---

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

16/05/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0107/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Danemark Allemagne Grèce Italie Portugal Espagne

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984797>