

# Marbim 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pigs

Nem  
engedélyezett

- Marbofloxacin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Marbim 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pigs

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour

- 

**sertés**

- Meat and offal. 4 day

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01MA93

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

15/11/2016

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

3500 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/02/2025

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**IE/V/0433/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.