

# Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

MARBOSOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- latte. 36 ora

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- latte. 36 ora

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- latte. 72 ora

Single dose (8 mg/kg) (IM)

- latte. 36 ora

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Single dose (8 mg/kg) (IM)

-

## **Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA93

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Spagna

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## **Ulteriori informazioni**

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/02/2013

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2713 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0175/002

---

**Stati membri interessati:**

Ungheria Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)