

# MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## 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 intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

---

**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:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Vetoquinol S.A.

---

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

18/01/1999

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00376

---

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

18/01/1999

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0107/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Germania Grecia Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.