

# 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:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

26/10/1998

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

51247

---

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

10/07/2025

---

**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

File combinato di tutti i documenti

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