

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

Autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

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

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

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

**Uso endovenoso:**

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

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

---

**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](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Vetoquinol S.A.

---

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

3/02/1999

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

8-00377

---

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

3/02/1999

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0107/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Danimarca 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.