

# Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

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. 3 giorno 8mg/kg on a single occasion (IM)
- carni e frattaglie. 6 giorno 2 mg/kg for 3 to 5 days
- latte. 36 ora 2 mg/kg for 3 to 5 days
- latte. 72 ora 8mg/kg on a single occasion (IM)

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 36 ora

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno 2mg/kg for 3 to 5 days
- latte. 36 ora 2mg/kg for 3 to 5 days

---

**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 German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## 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:**

Emdoka

---

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

28/11/2012

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-01134

---

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

28/11/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0457/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Germania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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.

Foglio illustrativo

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.

File combinato di tutti i documenti

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