

# Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Awtorizzat

- Marbofloxacin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriž](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriž](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Užu għal taħt il-ġilda

Užu għal ġol-muskoli

Užu għal ġol-vini

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal taħt il-ġilda:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

#### Użu għal ġol-muskoli:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

- 

##### Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

#### Użu għal ġol-vini:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day 1.5 dienas (36 stundas)

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01MA93

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

18/08/2008

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

Food And Veterinary Service

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V/NRP/08/1578

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

18/08/2008

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.