

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

Toegelaten

- Marbofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 72 hour

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

- Meat and offal. 3 day

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

- Milk. 36 hour

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 4 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 72 hour

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

- Meat and offal. 3 day

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

- Milk. 36 hour

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA93

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

18/01/1999

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

8-00376

---

### **Datum toelatingswijziging:**

18/01/1999

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0107/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Duitsland Griekenland Italië Luxemburg Portugal Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.