

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Geautoriseerd

- Marbofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

MARBOX 100 mg/ml ioldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****. Rund**

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 72 hour

. Zeugen

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:**. Rund**

- Meat and offal. 6 day
 - Milk. 36 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

2/09/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

National Food Chain Safety Office

Toelatingsnummer:

2790/X/10 MgSzH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

2/09/2010

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0206/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028499*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028499)