

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

Toegelaten

- Marbofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Zeugen

---

**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

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

21/09/2010

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

LT/2/10/1975/001-004

---

### **Datum toelatingswijziging:**

27/07/2015

---

### **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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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

RV1975.pdf