

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042040>

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

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 6 dag

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

- Melk. 36 time

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

- Slakt. 6 dag

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

- Melk. 72 time

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

- Slakt. 3 dag

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

- Melk. 36 time

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

-

gris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 6 dag

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

- Melk. 36 time

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

- Slakt. 6 dag

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

- Melk. 72 time

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

- Slakt. 3 dag

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

- Melk. 36 time

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400158.00.01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2008

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0107/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE EL IT LU PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.