

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042038>

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:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

15/05/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8835840 0/1997

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/05/2007

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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