

# MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intravenosa:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 6 dia Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.
- Milk. 36 hora Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

#### Via subcutânea:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 6 dia Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.
- Milk. 36 hora Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

#### Via intramuscular:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 3 dia Při dávce 8 mg/kg jednorázově.
- Milk. 72 hora Při dávce 8 mg/kg jednorázově.

- 

##### Pig (sow)

- Meat and offal. 4 dia
-

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol s.r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/03/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/022/03-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

2/12/2011

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.