

MARBOCYL 10%, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i svinje (krmače)

Autorizado

- Marbofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

MARBOCYL 10%, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i svinje (krmače)

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Cattle**

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 36 hora

• **Pig (female)**

- Meat and offal. 4 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA93

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Disponível apenas em [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

17/12/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetoquinol

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/15-01/40

Data de alteração do estado de autorização:

16/05/2016

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985487>