

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

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 intramuscular

Via subcutânea

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 intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 36 hora

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 36 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)

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:

Crida Pharm S.R.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/08/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

210099

Data da alteração do estado de autorização:

17/03/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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