

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

Autorizat

- Marbofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

## **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 6 zi

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

- Lapte. 36 oră  
Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Carne și organe. 6 zi

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

- Lapte. 72 oră

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

- Carne și organe. 3 zi

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

- Lapte. 36 oră

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

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 4 zi

### **Administrare subcutanată:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 6 zi

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

- Lapte. 36 oră  
Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Carne și organe. 6 zi

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

- Lapte. 72 oră

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

- Carne și organe. 3 zi

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

- Lapte. 36 oră

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Greece

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/12/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

34664/13-05-2009/K-0130901

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/05/2009

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0107/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.