

# MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Autorizat

- Marbofloxacin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc (scroafă)

Porc (pentru îngrășat)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

- 

#### **Porc (scroafă)**

- Carne și organe. 4 zi

- 

#### **Porc (pentru îngrășat)**

- Carne și organe. 4 zi

- 

#### **Bovine**

- Lapte. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

- 

#### **Bovine**

- Lapte. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

### **Administrare subcutanată:**

-

**Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

•

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period

Milk:72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

---

**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:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/04/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

2652

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/04/2017

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0217/001

---

**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](#)

România

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

[eu-PUAR-marbocoli-100-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf](#)