

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028438>

# MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizat

- Marbofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Porc (scroafă)

---

### 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. 3 zi

- Lapte. 72 oră

- 

**Porc (scroafă)**

- Carne și organe. 4 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 36 oră

---

**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:**

Lithuania

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

---

### Data autorizației de comercializare:

21/09/2010

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

---

### Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

---

### Numărul autorizației:

LT/2/10/1975/001-004

---

### Data modificării statusului autorizației:

27/07/2015

---

### Statul membru de referință:

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

---

### Numărul procedurii:

FR/V/0206/002

---

### State membre interesate:



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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [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

RV1975.pdf