

# Marbocyl 20 mg/ml Solution for Injection

Ima dovoljenje za promet

- Marbofloxacin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Marbocyl 20 mg/ml Solution for Injection

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 4 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 2 day

**Intravenska uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 4 day

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Ireland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vetoquinol Ireland Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

18/09/1998

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VPA10983/032/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

18/09/1998

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.