

# Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Godkänd

- Marbofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

- 

**Svin**

- Meat and offal. 4 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 36 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA93

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Godkännandedatum:**

9/04/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/04/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0296/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Cypern Tjeckien Estland Finland Grekland Ungern Lettland Rumänien  
Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.