

# Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Godkänd

- Marbofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

### 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. 3 dygn 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 dygn 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 timme 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 72 timme 8mg/kg on a single occasion (IM)

- 

**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 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 timme 2mg/kg for 3 to 5 days

---

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

QJ01MA93

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**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

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Emdoka

---

**Godkännandedatum:**

4/11/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

401637.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

22/02/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0457/002

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tyskland Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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