

Marbocyl Vet. tabletter 80 mg

Разрешен

- Marbofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Marbocyl Vet. tabletter 80 mg

Marbocyl Vet. 80 mg tabletter

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

- куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Налично само на [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

16/06/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol

Отговорен орган:

Danish Health And Medicines Authority

Номер на лиценза:

36813

Дата на промяна в статуса на лиценза:

16/06/2006

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DK/V/0101/006

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

PI 80 mg Marbocyl.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059369>