

# Marbocyl P 80 mg tabletten voor honden

Разрешен

- Marbofloxacin

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

Marbocyl P 80 mg tabletten voor honden

---

**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 [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

Налично само на [Dutch](#)

---

## 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 лиценз за употреба:**

Vetoquinol B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

15/04/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

VETOQUINOL SA

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на лиценз:**

REG NL 10238

---

**Дата на промяна в статуса на лиценз:**

12/03/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067794>