

Marbotab P 20 mg tablets for dogs and cats

Autoriseret

- Marbofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Marbotab P 20 mg tablets for dogs and cats

Marbotab P 20 mg tabletta kutyák és macskák számára A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:**

- Hund
- Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA93

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

31/01/2013

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighed:

National Food Chain Safety Office

Markedsføringstilladelsesnummer:

3294/X/13 NÉBIH ÁTI

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/01/2013

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0173/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063253>