

MARBOCYL P 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Marbocyl Vet 5 mg tablets for dogs and cats
MARBOCYL P 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze
Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA93

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Karton mit 20 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 10 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 250 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 40 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 100 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 30 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Karton mit 50 Tabletten in Aluminium/Aluminium thermoshaped Blister (jede Blisterpackung enthält 10 Tabl.)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol Oesterreich GmbH

Zulassungsdatum:

17/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00939

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0101/004

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Griechenland Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Etikettierung

PI 5 mg Marbocyl.pdf