

Marfloquin 20 mg Tablets for Dogs

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marfloquin 20 mg Tablets for Dogs
MARFLOQUIN 20 mg Δισκία για Σκύλους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

1/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Krka-Farma d.o.o.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

21009/02-03-2018/ K-0188804

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/03/2018

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0322/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Países Bajos Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036308>