

Ibaflin (WD) 900 mg - Tablet

No autorizado

- Ibaflloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ibaflin (WD) 900 mg - Tablet

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](#)
900.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QJ01MA96

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Anulado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

, Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/2000

13/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

European Commission

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2013

23/02/2004

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