

MARBOCARE SABOR 5 MG COMPRIMIDOS PARA GATOS Y PERROS

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbocare flavour 5 mg tablets for dogs and cats

MARBOCARE SABOR 5 MG COMPRIMIDOS PARA GATOS Y PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Perros

-

Gatos

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

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Emdoka

Fecha de autorización de comercialización:

6/08/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2871 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0563/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Luxemburgo Países Bajos Portugal España

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

Español (PDF)

Publicado el: 11/11/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado