

EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Efex 40 mg comprimidos mastigáveis para cães

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

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:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

14/05/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

676/02/13DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0389/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Polonia Portugal Rumania; Rumanía
España Suecia

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

Combined File of all Documents

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