

Marbotab P 80 mg tablets for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbotab P 80 mg tablets for dogs

Marbotab P 80 mg tabletta kutya  k sz  m  ra A.U.V.

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](#)

80.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

3295/X/13 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2013

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0173/002

Estados miembros afectados:

Hungría España

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