

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Zobuxa 50 mg tabletta macskák és kutyák számára A.U.V.

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](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Hungría

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:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/10/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3020/X/11 MgSzH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0197/002

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