

Marbocyl Vet. tabletter 80 mg

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOCYL P 80MG ΔΙΣΚΙΟ

Marbocyl Vet. tabletter 80 mg

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/11/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

65097/22-08-2013/K-0130911

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/08/2013

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0101/006

Estados miembros afectados:

Austria Grecia Suecia

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