

Zobuxa 100 mg tablets for dogs

Ei myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Zobuxa 100 mg tablets for dogs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/10/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Elanco France S.A.S.

Vastaava viranomainen:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Myyntilupanumero:

8-01008

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/12/2024

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

DE/V/0197/003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.