

# EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 8 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 40 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 20 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 15 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer quadrisécables  
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 8 comprimés à croquer quadrisécables

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/06/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

96/023/13-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/05/2018

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0389/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Luxembourg Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.