

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Autorisé

- Enrofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs
ZOBUXA

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:**

- Chien
- Chat

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

QJ01MA90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Available in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

7/10/2011

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Elanco France S.A.S

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104350

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/10/2011

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0197/002

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Hongrie Irlande Italie Pologne Portugal Slovaquie
Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064932>