

Marbocyl P, 5 mg tabletid koertele ja kassidele

Odobreno

- Marbofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Marbocyl P, 5 mg tabletid koertele ja kassidele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA93

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Estonia

Opis paketa:

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/03/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1232

Datum promjene statusa odobrenja:

25/03/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.