

Marbocyl P 80 mg Tablets

Ovlašten

- Marbofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

Marbocyl P 80 mg Tablets

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
80.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Dog

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01MA93

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status odobrenja:

Važće

Authorised in:

Dostupno samo u Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch

Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis paketa:

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

[illegible]

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol Ireland Limited

Marketing authorisation date:

19/04/2004

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Vetoquinol S.A.

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10983/054/003

Datum promjene statusa odobrenja:

19/04/2004

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064156>