

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Non
autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Zobuxa 50 mg tabletta macskák és kutyák számára A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QJ01MA90

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Rinunciato

Autorizzato in:
Ungheria

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
26/10/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:
Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:
3020/X/11 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0197/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet