

# Zobuxa 100 mg tablets for dogs

Mhux  
awtorizzat

- Enrofloxacin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Zobuxa 100 mg tablets for dogs

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

### Forma farmaċewtika:

Pillola

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Elanco GmbH

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

7/11/2011

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Elanco France S.A.S

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/055/DC/11-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

15/07/2024

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

DE/V/0197/003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f' 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.