

Zobuxa 150 mg tablets for dogs

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

Zobuxa 150 mg tablets for dogs

Zobuxa 150 mg tablety pre psy

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

150.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
SI

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Elanco GmbH

Marketing authorisation date:
7/11/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Elanco France S.A.S

Ansvarlig myndighet:
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:
96/056/DC/11-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/11/2011

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0197/004

Gjeldende medlemsstater:

AT CZ HU Irland IT PL PT SI SI

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062718>