

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Zobuxa 50 mg tablets for cats and dogs

Zobuxa 50 mg tablete za mačke in pse

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

- Hond
- Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code) :

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slovenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

22/11/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Elanco France S.A.S

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Toelatingsnummer:

DC/V/0375/002

Wijzigingsdatum status toelating:

22/11/2011

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0197/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Hongarije Ierland Italië Polen Portugal Slowakije
Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064957>