

Marbocyl P 20 mg Tabletki

Dopuszczony

- Marbofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Marbocyl P 20 mg Tabletki

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA93

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 100 tabletek (10 blistrów po 10 tabletek)

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 20 tabletek (2 blistry po 10 tabletek)

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 250 tabletek (25 blistrów po 10 tabletek).

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 50 tabletek (5 blistrów po 10 tabletek)

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 40 tabletek (4 blistry po 10 tabletek)

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 30 tabletek (3 blistry po 10 tabletek)

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku: 10 tabletek (1 blister po 10 tabletek)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/05/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1159

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/05/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta