

# Marbocyl P, 80 mg tabletid koertele

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Marbocyl P, 80 mg tabletid koertele

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
80.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Disponibilidade:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/03/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1234

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/03/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.