

MARBO FD

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MARBOCYL FD 10MG/ML ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

MARBO FD

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](#)

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 intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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 francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/02/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

38144/27-05-2009//24-06-2009/K-0130906

Data da alteração do estado de autorização:

16/05/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0107/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal
Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet