

MARBO FD

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

MARBO FD

Marbocyl FD 1%, poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, voor katten en honden

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

- Dog
- Cat

Via subcutânea:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA93

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol B.V.

Marketing authorisation date:

8/02/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetoquinol

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9659

Data de alteração do estado de autorização:

6/04/2022

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042122>