

## MARBO FD

Autorizado

- Marbofloxacin

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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 mililitro(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:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**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 Especialidades Veterinarias S.A.

---

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

22/02/2000

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1310 ESP

---

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

22/02/2000

---

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

## Documentos

Package Leaflet

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

Labelling

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

## Summary of Product Characteristics

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