

Marbocyl P 80 mg Tablets

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Marbocyl P 80 mg Tablets

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

QJ01MA93

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Autorizado

Irlanda

Irlanda

[illegible]

[illegible]

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

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 Ireland Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

19/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10983/054/003

Data da alteração do estado de autorização:

19/04/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.