

# Cruxial palatável 5 mg, comprimidos para cães e gatos

Autorizado

- Marbofloxacin

## Product identification

### Nome do medicamento:

Cruxial palatável 5 mg, comprimidos para cães e gatos

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

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

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

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Withdrawal period by route of administration:****Via oral:****. Cat**

- Meat and offal. 0 dia

**. Dog**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Blister de PVC/PE/PVdC/PE/PVC termoselado de alumínio. Cada embalagem é uma caixa de cartão contendo 2 blisters de 10 comprimidos

Blister de PVC/PE/PVdC/PE/PVC termoselado de alumínio. Cada embalagem é uma caixa de cartão contendo 1 blisters de 10 comprimidos.

Blister de PVC/PE/PVdC/PE/PVC termoselado de alumínio. Cada embalagem é uma caixa de cartão contendo 10 blisters de 10 comprimidos.

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

840/01/14NFVPT

---

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

13/08/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097470>