

# EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Não  
autorizado

- Marbofloxacin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

EFEX 40 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**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](#)  
40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Animal Health A/S

---

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

17/12/2013

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

50482

---

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

18/04/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0389/002

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.