

Marbotab P 20 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Marbofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

Marbotab P 20 mg tablets for dogs and cats

Marbotab P 20 mg tabletta kutyák és macskák számára A.U.V.

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](#) [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 oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

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

- 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:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

31/01/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

National Food Chain Safety Office

Número da autorização:

3294/X/13 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

31/01/2013

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0173/001

Estados-Membros envolvidos:

Hungria Espanha

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063253>