

# Marbotab P 80 mg tablets for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Marbotab P 80 mg tablets for dogs

Marbotab P 80 mg tabletta kutyák számára A.U.V.

### 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

---

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

QJ01MA93

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

31/01/2013

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

3295/X/13 NÉBIH ÁTI

---

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

31/01/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0173/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Hungria Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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