

Marfloquin 5 mg Tablets for Cats and Dogs

Oprávněný

- Marbofloxacin

Product identification

Názov lieku:

Marfloquin 5 mg Tablets for Cats and Dogs
MARFLOQUIN 5 mg Δισκία για Γάτες και Σκύλους

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- Dog
 - Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/03/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka d.d. Novo Mesto

Krka-Farma d.o.o.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

21008/02-03-2018/ K-0188803

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/03/2018

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0322/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Holandsko Portugalsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036261>