

Marbocyl P 5 mg tabletten voor honden en katten

Oprávnený

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Marbocyl P 5 mg tabletten voor honden en katten

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol B.V.

Dátum registrácie lieku:

15/04/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol S.A.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 10236

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/03/2020

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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