

# MARFLOXIN 20 mg, tableta, za pse

Ima dovoljenje za  
promet

- Marbofloxacin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

MARFLOXIN 20 mg, tableta, za pse

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Farmacevtska oblika:

Tableta

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Croatia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Krka-Farma d.o.o.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

15/07/2019

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Krka-Farma d.o.o.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

UP/I-322-05/18-01/301

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

22/09/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.