

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043516>

# XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Неразрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Таблетка

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/08/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 105787

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/10/2025

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0186/004

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.