

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 200 mg tableta kutyák részére A.U.V.

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

22/07/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Odpovědný orgán:

National Food Chain Safety Office

Registrační číslo:

2770/X/10 MgSzH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

22/07/2010

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0186/004

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Německo Řecko Maďarsko Itálie
Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Rumunsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043503>