

# XEDEN INIETTABILE, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini (vitelli), ovini, suini

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

XEDEN INIETTABILE, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini (vitelli), ovini, suini

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Får

Svin

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 5 dag

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

- 

**Får**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Får**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 12 dag

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

•

**Svin**

- Meat and offal. 13 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/11/2012

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/11/2017

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.