

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Uso non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

20/11/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/11/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.