

# XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gatos

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
15.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401076.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/06/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0186/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia  
Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.