

# XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

Autorizado

- Enrofloxacin

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS  
XEDEN 15 MG COMPRIME POUR CHATS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- Gatos
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Finés](#) [Sueco](#)  
[Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Francés](#)

Disponibile únicamente en [Francés](#)

Disponibile únicamente en [Francés](#)

Disponibile únicamente en [Francés](#)

Disponibile únicamente en [Francés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/05/2008

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

FR/V/4849078 2/2008

---

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

6/05/2013

---

**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 [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043373>