

# XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Ovino

Porcino

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intravenosa:**

•

**Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 3 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

- 

### **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

- 

### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 4 Día

---

## **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:**

Italia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/11/2012

---

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

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

20/11/2017

---

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.