

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Autorisé

- Enrofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 50 mg tabletta kutyák részére A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Hongrie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

27/06/2008

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

National Food Chain Safety Office

Numéro de l'autorisation:

2405/X/08 MgSzH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2008

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0186/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie
Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043407>