

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

XEDEN 50 mg compresse per cani

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/01/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103993

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/04/2016

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)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.