

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Non autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 50 mg tablet voor honden

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

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 Sante Animale B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/07/2008

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 100584

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/10/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0186/002

Pour connaître les évènements 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.