

Xeden 150 mg Tablet for Dogs

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 150 mg Tablet for Dogs

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](#)

150.00 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/10/2008

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 15052/4122

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/08/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0186/003

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