

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 200 mg tabletta kutyák számára

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](#)

200.00 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:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

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-Phylaxia Zrt.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/07/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

2770/X/10 MgSzH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/07/2010

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0186/004

États membres concernés:

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

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