

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Autorisé

- Enrofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS
XEDEN 200 mg compresse per cani

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 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:

Italie

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 Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/01/2009

Sites de fabrication pour la libération des lots:

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/0186/004

États membres concernés:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043514>