

Xeden 200 mg Tablet for Dogs

Non autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Xeden 200 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
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:

Abandonnée

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:

12/10/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 15052/4124

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/08/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0186/004

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