

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 3 day

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/11/2012

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

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/11/2017

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.