

# 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):

Disponibile unicamente 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](http://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.