

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

Údaraithe

- Enrofloxacin

Product identification

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid infhéitheach

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid infhéitheach:

- **Sheep**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- **Pig**

- Meat and offal. 13 day

- **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Úsáid ionmhatánach:

- **Sheep**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- **Pig**

- Meat and offal. 13 day

Úsáid fho-chraicneach:

- **Pig**

- Meat and offal. 13 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- **Cattle**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01MA90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Italian](#)
Ar fáil ach amháin i [Italian](#)
Ar fáil ach amháin i [Italian](#)
Ar fáil ach amháin i [Italian](#)
Ar fáil ach amháin i [Italian](#)
Ar fáil ach amháin i [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/11/2012

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

An t-údarás atá freagrach:

Ministry Of Health

Uimhir údaraíthe:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

20/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094139>