

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

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
sertés
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 13 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Intramuscularis alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 13 day

Subcutan alkalmazás:

•

sertés

- Meat and offal. 13 day

-

juh

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

-

szarvasmarha

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Salute Animale S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/11/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetem SPA

CEVA SANTE ANIMALE

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/11/2017

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.