

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

Xeden 15 mg tabletta macskák részére A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Köttur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/06/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA Santé Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2400/X/08 MgSzH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/06/2008

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0186/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet