

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS
Xeden 150 mg tableta kutýák számára

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/06/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2406/X/08 MgSzH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/06/2008

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0186/003

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