

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS
Xeden 150 mg comprimido para cães

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:Aðeins fánlegt í [English](#)Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/07/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

087/03/08DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043419>