

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Hellas LLC

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

19787/21-02-2014/K-0173102

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/07/2017

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0186/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Grecia
Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo
Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.