

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Authorised

- Enrofloxacin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS
XEDEN 200 mg compresse per cani

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English
200.00 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Withdrawal period by route of administration:

Oral use:

- Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik čeština eesti English français italiano latviešu portuguguês slovenščina svenska norsk

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik English

Pateikiama tik English

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik English italiano latviešu norsk

Registruotojas:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/01/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Sante Animale

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

103993

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/04/2016

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Procedūros numeris:

FR/V/0186/004

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano latviešu Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugês română slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski italiano Nederlands portugês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Pateikiama tik English français svenska íslenzkan norsk

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043514>