

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000094139>

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Registruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 3 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.
- Pienas. 3 d.

Leisti į raumenis:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 3 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Leisti po oda:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 3 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.
- Pienas. 4 d.

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

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

20/11/2012

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/11/2017

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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