

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 50 mg tablettá kutýák részére A.U.V.

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
HU

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:
27/06/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
National Food Chain Safety Office

Godkjenningsnummer:

2405/X/08 MgSzH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/06/2008

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0186/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI DE EL HU IT LU NL NO PL PT RO ES SE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043407>