

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 150 mg tablet voor honden

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

150.00 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:
NL

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 Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:
8/07/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 100585

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/04/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0186/003

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043403>