

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Xeden vet. 150 mg Tablett

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:
SE

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

Marketing authorisation date:
27/11/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

25717

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/11/2009

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

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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/600000043406>