

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

•

Schaap

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

•

Varken

- Meat and offal. 13 day

•

Rund

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Intramusculair gebruik:

•

Schaap

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

•

Varken

- Meat and offal. 13 day

Subcutaan gebruik:

•

Varken

- Meat and offal. 13 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/11/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

20/11/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.