

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

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap
Varken
Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Italië

Package description:Alleen beschikbaar in [Italian](#)Alleen beschikbaar in [Italian](#)Alleen beschikbaar in [Italian](#)Alleen beschikbaar in [Italian](#)Alleen beschikbaar in [Italian](#)Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/11/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

20/11/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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