

Xeden vet - Tablett - 15 mg

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Xeden vet - Tablett - 15 mg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
15.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

14-10126

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/09/2019

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0186/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet