

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Ikke
autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 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:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
NL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
CEVA Sante Animale B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
26/08/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:
REG NL 105787

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/10/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0186/004

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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