

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS
Xeden 200 mg comprimido para cães

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
200.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/07/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

087/04/08DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/09/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0186/004

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI DE EL HU IT LU NL PT RO ES

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043505>