

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

XEDEN 200 mg comprimate pentru câini

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:
Gyldig

Autorisert i:
RO

Tilgjengelig i:
RO

Pakningsbeskrivelse:
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 Romania S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
14/11/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160340

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/10/2025

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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