

File downloaded on 2026-06-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043519>

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:

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 Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/10/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 15052/4124

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/08/2024

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.