

Xeden 15 mg comprimido para gatos

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS
Xeden 15 mg comprimido para gatos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
15.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Cat

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

7/07/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

087/01/08DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

29/09/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0186/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043379>