

Xeden 15 mg Tablet for Cats

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

XEDEN 15 MG TABLET FOR CATS

Xeden 15 mg Tablet for Cats

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

15.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QJ01MA90

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:Ceva Animal Health Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:29/10/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 15052/4121

Data de alteração do estado de autorização:

30/08/2022

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043389>