File downloaded on 2025-10-22

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043412

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS

Autorizado

Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

XEDEN VET 50 MG TABLET FOR DOGS XEDEN 50 mg COMPRIMIDO PARA PERROS

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêu Comprimido	ca:
Intervalo de seg Via oral:	ança por via de administração:
• Dog	
Código Anatomio QJ01MA90	l Therapeutic Chemical Code (ATCvet):
Classificação qua Medicamento vete	nto à dispensa: nário sujeito a prescrição veterinária
Estado da autori Autorizado	ıção:
Autorisado em: Espanha	
Disponibilidade: Espanha	
Descrição da em Disponível apenas Disponível apenas	m <u>francês</u>

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Salud Animal S.A.

Data de autorização de introdução no mercado: 7/11/2008
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Ceva Sante Animale
Autoridade responsável: Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices
Número da autorização: 1943 ESP
Data da alteração do estado de autorização: 14/02/2020
Estado-Membro de referência: França
Número de procedimento: FR/V/0186/002
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
Documentos
Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.