

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

XEDEN VET 150 MG TABLET FOR DOGS

Xeden 150 mg Tablet

Xeden 150 mg Comprimé

Xeden 150 mg Tablette

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/07/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V320607

Data de alteração do estado de autorização:

14/07/2008

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0186/003

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 [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043398>