

Xeden 200 mg Tablet for Dogs

Não autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Xeden 200 mg Tablet for Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

12/10/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 15052/4124

Data da alteração do estado de autorização:

14/08/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0186/004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet