

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS

Auktoriserad

- Enrofloxacin

Product identification

Läkemedlets namn:

XEDEN 200 MG TABLET FOR DOGS
Xeden 200 mg tablet voor honden

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:Finns tillgänglig endast på [English](#)Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

26/08/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 105787

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/04/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0186/004

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Tyskland Grekland Ungern
Italien Luxemburg Nederländerna Portugal Rumänien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043516>