

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Auktoriserad

- Enrofloxacin

Product identification

Läkemedlets namn:

XEDEN INIETTABILE, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, ovini, suini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenös användning:****• Får**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 3 dygn

• Svin

- Meat and offal. 13 dygn

• Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 3 dygn

Intramuskulär användning:**• Får**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 3 dygn

• Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Subkutan användning:**• Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

• Får

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 3 dygn

• Nöt

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 4 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000094139>