

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
XYLASOL 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS PERROS Y GATOS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM92

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

15/06/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2558 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0158/001

Засегната държава членка:

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

108964 - par.pdf