

# AA-Xylazine, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

AA-Xylazine, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**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](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

---

## 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:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/04/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 113340

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/09/2019

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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