

# XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

кон

говеда

куче

котка

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно 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

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интравенозно приложение:

- 

**кон**

- Meat and offal. 3 day

#### Интрамускулно приложение:

- 

**говеда**

- Meat and offal, milk. 3 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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

---

## 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 Португалски

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

7/05/1997

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

51834/13-07-2012/K-0114001

---

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

5/05/2020

---

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