

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

Autorizovaný

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:**

- Pes
- Kočka

Intravenózní podání:

- Pes
- Kočka

Subkutánní podání:

- Pes
 - Kočka
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Dutch](#)

K dispozici pouze v [Dutch](#)

K dispozici pouze v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Marketing authorisation date:

7/04/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 113340

Datum změny stavu registrace:

2/09/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067830>