

Xylazin 2% Inj.

Autoriseret

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Xylazin 2% Inj.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)
Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

4/07/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6932873.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/07/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.