

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Autoriseret

- Xylazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hund

- Unspecified. 0 dag

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Kat

- Unspecified. 0 dag

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Intravenøs anvendelse:

-

Hund

- Unspecified. 0 dag

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Kat

- Unspecified. 0 dag

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Subkutan anvendelse:

-

Kat

- Unspecified. 0 dag

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

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 [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Calier S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/12/1994

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/07/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100111>