

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM92

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

28/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2238

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.