

# Xylazine 500 mg 100%, poeder voor oplossing voor parenteraal gebruik

Nicht  
autorisiert

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Xylazine 500 mg 100%, poeder voor oplossing voor parenteraal gebruik

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch lettisch litauisch ungarisch rumänisch schwedisch

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

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

### Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QN05CM92

---

**Abgaberegulierung:**  
Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**  
Surrendered

---

**Zugelassen in:**  
Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**  
Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**  
Dopharma Research B.V.

---

**Zulassungsdatum:**  
25/10/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**  
Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**  
Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 7695

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**  
6/12/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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