

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

Εξουσιοδοτημένο

- Xylazine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Υποδόρια χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN05CM92

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/04/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Produlab Pharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 113340

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

2/09/2019

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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