

XYLA, 20 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katēms

Εξουσιοδοτημένο

- Xylazine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

XYLA, 20 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katēms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Άλογο
Πρόβατο
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:

•

Βοοειδή

- Κρέας. 3 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Κρέας. 3 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 3 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

•

Σκύλος

•

Γάτα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Άλογο

- Κρέας. 3 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

•

Σκύλος

Υποδόρια χρήση:

•

Γάτα

Ανατομικός Θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN05CM92

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [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 [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/10/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/12/2145/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

25/10/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100835>