

Xylazine GNRC 20 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

Εξουσιοδοτημένο

- Xylazine

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Xylazine GNRC 20 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοφλέβια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 1 Ημέρα
Milk: zero hours

- **Άλογο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption

Υποδόρια χρήση:

- **Γάτα**

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 1 Ημέρα
Milk zero hours

- **Γάτα**

- **Σκύλος**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN05CM92

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

30/11/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alfasan Nederland B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός άδειας:

REG NL 131451

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

7/03/2024

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

Documents

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/600000993217>