

XILAGESIC 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

XILAGESIC 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 20 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

692 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054826>