

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

No
autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Animales de zoo

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

25/10/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 7695

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.