

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Autorizado

- Xylazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Caballos

- Meat and offal. 5 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/05/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

66809/20-09-2012/K-0149301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985257>