

Xylexx 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Volitatud

- Xylazine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Xylexx 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Xylexx 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Xylexx 20 mg/ml Solution injectable

Xylexx 20 mg/ml Injektionslösung

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

kass

veis

koer

hobune

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

Intravenoosne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

- piim. no withdrawal period
zero hours

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN05CM92

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

2/12/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V660898

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/12/2022

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.