

Xylariem

Myönnetty

- Xylazine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Xylariem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Koira

Nauta

Hevonen

Antoreitti:

Ihon alle

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

Laskimoon:

-

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

Nauta

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN05CM92

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Germany

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)
Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ecuphar

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/09/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bioveta a.s.

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

400177.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/12/2003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.