

Xylapan, 20 mg/ml süstelahus

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Xylapan, 20 mg/ml süstelahus

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/02/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1298

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/02/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.