

Xylavet 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Xylavet 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Chat
Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

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

-

Bovins

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

Voie intraveineuse:

-

Cheval

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

-

Bovins

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

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

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

-

Bovins

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

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

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biovet ApS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/03/2014

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

48557

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/03/2014

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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