

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE

2%

Autorisé

- Xylazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Chien

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Chat

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Voie intraveineuse:

-

Chien

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Chat

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Voie sous-cutanée:

-

Chat

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

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

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

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:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/12/1994

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

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/07/2016

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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