

XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval
Bovins
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire
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 intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 3 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 3 day

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

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/05/1997

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

51834/13-07-2012/K-0114001

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/05/2020

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