

# AA-Xylazine, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Údaraithe

- Xylazine hydrochloride

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

AA-Xylazine, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid infhéitheach

Úsáid fho-chraicneach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN05CM92

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)  
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)  
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)  
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

---

## Faisnéis bhreise

### Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

7/04/2013

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Produlab Pharma B.V.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Medicines Evaluation Board

---

**Uimhir an údaraithe:**

REG NL 113340

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

2/09/2019

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.