

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Údaraithe

- Xylazine hydrochloride

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#)

Bealach riarta:

Úsáid infhéitheach

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

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:
Úsáid infhéitheach:**

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

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 údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

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

Ar fáil i:

Greece

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

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 údaráithe margaíochta:

aniMedica GmbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

19/11/2007

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

aniMedica GmbH

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaráithe:

92271/27-12-2012/K-0157501

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

18/07/2021

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet