

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Odobreno

- Xylazine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [švedski](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
116.55 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

Intramuskularno:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05CM92

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/05/2020

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

2238

Datum promjene statusa odobrenja:

28/05/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.