

Xylapan 20 mg/ml

Injektionslösung für Pferde, Rinder, Hunde und Katzen

Odobreno

- Xylazine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Xylapan 20 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Hunde und Katzen

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](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intravenski

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

23.30 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intravenski:**

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM03B

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 češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/12/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

15650.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

11/12/2008

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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