

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Nem engedélyezett

- Xylazine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
macska
kutya

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 5 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period

-

kutya

- Not applicable. no withdrawal period

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN05CM92

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/05/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

66809/20-09-2012/K-0149301

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/05/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat