

Xylazine 20 mg/mL, otopina za injekciju za konje, goveda, pse i mačke

Heimilað

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Xylazine 20 mg/mL, otopina za injekciju za konje, goveda, pse i mačke

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/02/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/486

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/07/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.