

Xylazin 2%

Viðurkennt

- Xylazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Xylazin 2%

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Köttur**Til notkunar í vöðva:**

-

Hundur

-

Köttur**Til notkunar í bláæð:**

-

Hundur

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

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í German

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í English French Italian Latvian Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400293.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/11/2005

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073076>