

Xylazine 2 %, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, katèms ir šunims

Heimilað

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Xylazine 2 %, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, katèms ir šunims

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/09/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/98/0757/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/11/2010

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

Skjöl

RV0757.pdf