

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Ekki heimilað

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 1 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur, mjólk. 1 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 1 dagar

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

QN05CM92

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)
Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

18/09/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/98/0744/001/003

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/2009

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

Skjöl

RV0744.pdf