

XYLA, 20 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katèms

Viðurkennt

- Xylazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

XYLA, 20 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katèms

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Hestur
Sauðkind
Hundur
Köttur

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt. 3 dagar
- Mjólk. 2 dagar

•

Hestur

- Kjöt. 3 dagar
- Mjólk. 2 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt. 3 dagar
- Mjólk. 2 dagar

•

Hundur

•

Köttur

Til notkunar í bláæð:

•

Hestur

- Kjöt. 3 dagar
- Mjólk. 2 dagar

•

Hundur

Til notkunar undir húð:

•

Köttur

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

QN05CM92

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Lithuanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/12/2145/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/10/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100835>