

XYLARIEM 20 mg/ml iniekčný roztok

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

XYLARIEM 20 mg/ml iniekčný roztok

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso endovenoso:****• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

• Cavallo

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

• Cane**• Gatto****Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

• Cavallo

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

• Cane**• Gatto****Uso sottocutaneo:****• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

• Cavallo

- carne e visceri. 0 giorno
Zero days

- latte. 0 giorno
Zero days

- **Cane**
- **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

26/04/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/057/04-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045135>