

# XILAGESIC 200 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

XILAGESIC 200 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

---

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

QN05CM92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/05/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

692 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/05/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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