Autorizzato

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats Sefazin vet

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 Eng	glish
23.32 milligrammo(i)	/ 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

- bovini
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 ora
- Cavallo
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 ora
- . Cane

Uso intramuscolare:

- bovini
 - carne e visceri. 1 giorno
 - latte. 0 ora
- . Cane
- . Gatto

Uso sottocutaneo:

Gatto

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

ON05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

11/12/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

38175

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2020

Stato membro di riferimento:

Estonia

Numero di procedura:

EE/V/0105/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027449