

# XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Autorizzato

- Xylazine

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**Cane**

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

**Uso endovenoso:**

- 

**Cane**

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Gatto**

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

---

**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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

flacone da 10 ml di soluzione iniettabile per cane e gatto

---

## Ulteriori informazioni

---

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 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:**

14/12/1994

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

6/07/2016

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti