

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

Autorizzato

- Xylazine

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English
20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carne. 3 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cavallo

- carne. 3 giorno
- latte. 2 giorno

•

Ovino

- carne. 3 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cane

•

Gatto

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- carne. 3 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cane

Uso sottocutaneo:

•

Gatto

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

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

28/10/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/12/2145/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/10/2017

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

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