

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Non
autorizzato

- Xylazine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

XYLAN 2% ενέσιμο διάλυμα 20 mg/ml για άλογα, βοοειδή, σκύλο και γάτα

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo
bovini
Gatto
Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

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 endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 24 ora

-

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

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

QN05CM92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/05/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

66809/20-09-2012/K-0149301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/05/2025

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