

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ιγалиотас

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

-

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN05CM92

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Portuguese](#)

Registruotojas:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/11/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

aniMedica GmbH

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

92271/27-12-2012/K-0157501

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/07/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101284>