

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Awtorizzat

- Xylazine

Product identification

Isem tal-mediċina:

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

• Dog

- Unspecified. 0 day

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

• Cat

- Unspecified. 0 day

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

Użu għal ġol-vini:

• Dog

- Unspecified. 0 day

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

• Cat

- Unspecified. 0 day

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

Użu għal taħt il-ġilda:

• Cat

- Unspecified. 0 day

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN05CM92

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

14/12/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios Calier S.A.

Awtorità responsabbli:

MdS

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/07/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100111>