

AA-Xylazine, 20 mg/ml oppløsning for injeksjon for hundar og katter

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

AA-Xylazine, 20 mg/ml oppløsning for injeksjon for hundar og katter

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- hund
- katt

Intravenøs bruk:

- hund
- katt

Subkutan bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Utleveringsbestemmelser :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Dutch

Tilgjengelig bare i Dutch

Tilgjengelig bare i Dutch

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Marketing authorisation date:

7/04/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 113340

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/09/2019

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067830>