

XYLA, 20 mg/ml injeksinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katėms

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

XYLA, 20 mg/ml injeksinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katėms

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe

hest

sau

hund

katt

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

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

- **storfe**

- Kjøtt. 3 dag

- Milk. 2 dag

- **hest**

- Kjøtt. 3 dag

- Milk. 2 dag

- **sau**

- Kjøtt. 3 dag

- Milk. 2 dag

- **hund**

- **katt**

Intravenøs bruk:

- **hest**

- Kjøtt. 3 dag

- Milk. 2 dag

- **hund**

Subkutan bruk:

- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

29/10/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

SFVS

Godkjenningsnummer:

LT/2/12/2145/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/10/2017

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

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