

Xylazine 20 mg/mL, otopina za injekciju za konje, goveda, pse i mačke

Geautoriseerd

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Xylazine 20 mg/mL, otopina za injekciju za konje, goveda, pse i mačke

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Kroatië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

1/02/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Toelatingsnummer:

UP/I-322-05/13-01/486

Wijzigingsdatum status toelating:

13/07/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072306>