

Xylasan 2% Pro inj., 20 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en hond

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Xylasan 2% Pro inj., 20 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en hond

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. no withdrawal period should be 0 days

- Slakt. no withdrawal period should be 0 days

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05C

QN05CM92

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i DutchBare tilgjengelig i Dutch

Tilleggsinformasjon**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 10253

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059383>