

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Ikke
autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
katt
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram/milliliter / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Milk. no withdrawal period N/A

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 3 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/07/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/13-01/600

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/08/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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