

XYLA, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katēms

Autorisert

- Xylazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XYLA, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, avims, šunims ir katēms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
sau
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Kjøtt. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

hest

- Kjøtt. 3 dag
- Milk. 2 dag

-

sau

- Kjøtt. 3 dag
- Milk. 2 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Kjøtt. 3 dag
- Milk. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/12/2145/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/09/2025

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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