

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XYLASOL 20MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/11/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

92271/27-12-2012/K-0157501

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/07/2021

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