

XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

XYLAPAN, 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για ιπποειδή, βοοειδή, σκύλους και γάτες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

- **hest**
- Slakt. 3 dag

Intramuskulær bruk:

- **storfe**
- Meat and offal, milk. 3 dag
-

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:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/05/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

51834/13-07-2012/K-0114001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/05/2020

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