

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

116.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via intramuscular:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Zoo animals

-

Wild animals

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data de autorização de introdução no mercado:

28/05/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2238

Data da alteração do estado de autorização:

28/05/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.