

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE

2%

Autorizat

- Xylazine

Product identification

Denumirea medicamentului:

XILAGESIC SOLUZIONE INIETTABILE 2%

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrazione intramusculară:****• Câine**

- Nespecificat. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

• Păică

- Nespecificat. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Administrazione intravenoasă:**• Câine**

- Nespecificat. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

• Păică

- Nespecificat. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Administrazione subcutanată:**• Păică**

- Nespecificat. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Codul anatomic terapeutico chimico veterinario (ATCvet):

QN05CM92

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

14/12/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

MdS

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

6/07/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100111>