

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

Pooblašĉeno

- Xylazine

Product identification

Ime zdravila:

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

Uĉinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba
Intravenska uporaba
Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat. 3 day
- Milk. 2 day

-

Horse

- Meat. 3 day
- Milk. 2 day

-

Sheep

- Meat. 3 day
- Milk. 2 day

-

Dog

-

Cat

Intravenska uporaba:

-

Horse

- Meat. 3 day

- Milk. 2 day

-

Dog

Subkutana uporaba:

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QN05CM92

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

28/10/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja :

LT/2/12/2145/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

25/10/2017

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100835>