

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Ej
godkänd

- Xylazine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Katt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Injektionsflaska

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. no withdrawal period N/A

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

3/07/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/13-01/600

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/08/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.