

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Разрешен

- Xylazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat. 1 day Meso: 1 dan.

- Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat. 1 day Meso: 1 dan.

- Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.

-

кон

- Meat. 1 day Meso: 1 dan

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM92

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

29/11/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0644/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/11/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.