

XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

кон

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

кон

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

•

кон

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

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 Словашки

Налично само в Словашки

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ecuphar

Дата на разрешение за търговия:

26/04/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/057/04-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/04/2004

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

Документи

Combined File of all Documents

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