

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Sedachem 20 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

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

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

-

кон

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

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 Английски

Налично само в Английски

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Дата на разрешение за търговия:

2/12/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

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

Номер на разрешението за търговия:

MR/V/0721/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/12/2020

Референтна държава членка:

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

Листовка

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