

# Sedaxylan 20 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére A.U.V.

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Sedaxylan 20 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére A.U.V.

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно 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

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 1 day

#### Интравенозно приложение:

- 

##### говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 1 day

- 

##### кон

- Meat and offal. 1 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM

---

### 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 Унгарски  
Налично само в Унгарски

---

## 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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/04/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/04/2004

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Листовка

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.