

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

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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

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:

15/02/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/21-01/17

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/09/2025

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.

Combined File of all Documents

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