

Xylazin 20 mg/ml

Registrováno

- Xylazine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Xylazin 20 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Kočka

Pes

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Skot

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

-

Kůň

- Maso. 1 day
- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM03B

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Serumwerk Bernburg AG

Datum registrace:

21/02/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Serumwerk Bernburg AG

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

3100265.00.00

Datum změny stavu registrace:

21/02/2003

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.