

XYLAZIN 2% - inj.ad.us.vet

Autorizovaný

- Xylazine

Product identification

Název léčivého přípravku:

КСИЛАЗИН 2% - инж. за ветеринарномедицинска употреба
XYLAZIN 2% - inj.ad.us.vet

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot
Kůň
Pes
Kočka

Způsob podání:

Intravenózní podání
Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 1 day

- Mléko. 1 day

• Kůň

- Maso. 1 day

• Pes**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Maso. 1 day

• Pes**• Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

Additional information**Entitlement type:**

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

27/10/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registrační číslo:

0022-2115-10.10.2013

Datum změny stavu registrace:

9/10/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093063>