

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčního roztoku s rozpúšťadlom

Registrováno

- Xylazine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčního roztoku s rozpúšťadlom

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dančí zvěř

Srnčí zvěř

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

583.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 3 day

- Mléko. 36 hour 3 milkings

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Red deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Dančí zvěř

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Srncí zvěř

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 3 day
- Mléko. 36 hour 3 milkings

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Red deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Dančí zvěř

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Srncí zvěř

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Dostupné pouze v [Slovak](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetservis s.r.o.

Datum registrace:

11/11/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/059/13-S

Datum změny stavu registrace:

12/04/2023

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.