

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Autoriseret

- Xylazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Kat

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat. 1 dag Meso: 1 dan.

- Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat. 1 dag Meso: 1 dan.

- Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.

-

Hest

- Meat. 1 dag Meso: 1 dan

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/11/2018

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0644/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/11/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.