

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Autoriseret

- Xylazine

Product identification

Lægemidlets navn:

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Kvæg

Hjort

Dådyr

Rådyr

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Flaske

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenøs anvendelse:****• Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• Kvæg

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 36 hour

Intramuskulær anvendelse:**• Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

• Kvæg

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 36 hour

• Hjort

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

• Dådyr

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

• Rådyr

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM92

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

13/05/2010

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/032/10-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/05/2010

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

Documents

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065311>