

SEDAXYLAN 20 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen, Pferde und Rinder

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SEDAXYLAN 20 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen, Pferde und Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM92

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

7/04/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00557

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/04/2003

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0106/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels