

Sedazine 2%, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sedazine 2%, 20 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

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

23.31 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

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

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

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

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

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

QN05CM92

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ast Farma B.V.

Zulassungsdatum:

5/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 108855

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/10/2018

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.