

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Sedachem, 20mg/ml, Injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

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

QN05CM92

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

27/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/064/20-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2020

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island
Irland Italien Lettland Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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