

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Zugelassen

- Xylazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Damwild

Rehwild

Rotwild

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 36 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. no withdrawal period

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 36 Stunde

-

Damwild

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

Rehwild

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

Rotwild

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

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 tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

13/05/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/032/10-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/07/2021

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.