

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčního roztoku s rozpúšťadlom

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčního roztoku s rozpúšťadlom

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Pferd
Rotwild
Damwild
Rehwild

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

583.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 36 Stunde 3 milkings

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Rotwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Damwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Rehwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 36 Stunde 3 milkings

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Rotwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Damwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Rehwild

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

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:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetservis s.r.o.

Zulassungsdatum:

11/11/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/059/13-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/04/2023

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.