

XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

Volitatud

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intravenoosne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

- piim. 36 hour

-

hobune

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals, which are intended to produce meat and milk for human consumption

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

- piim. 36 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QN05CM92

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Slovakkia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Slovak

Turustatakse ainult Slovak

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/03/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta, a.s.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/005/17-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/03/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006522>