

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Odobreno

- Xylazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat. 1 day Meso: 1 dan.

- Milk. 0 sat Mleko: Nič ur.

Intravenski:

-

Cattle

- Meat. 1 day Meso: 1 dan.

- Milk. 0 sat Mleko: Nič ur.

-

Horse

- Meat. 1 day Meso: 1 dan

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05CM92

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u slovenski

Dostupan samo u slovenski

Dostupan samo u slovenski

Dostupan samo u slovenski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/11/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Broj odobrenja:

NP/V/0644/001

Datum promjene statusa odobrenja:

29/11/2018

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.