

Xylavet 20 mg/ml

Injektionsvätska, lösning

Odobreno

- Xylazine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Xylavet 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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](#) [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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski
Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
23.31 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

Intravenski:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

Supkutano:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

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](#)

Dostupan u:

Sweden

Opis paketa:

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)

Dostupan samo u [švedski](#)
Dostupan samo u [švedski](#)
Dostupan samo u [švedski](#)
Dostupan samo u [švedski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Biovet ApS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/03/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

48557

Datum promjene statusa odobrenja:

6/03/2014

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

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.