

# XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

Odobreno

- Xylazine hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

### **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

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Intravenski

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
116.55 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 36 sat

**Intravenski:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 36 sat

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

---

**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 [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Bioveta a.s.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

29/03/2017

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj odobrenja:**

96/005/17-S

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/02/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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