

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Nije odobreno

- Xylazine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

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
23.32 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 1 day

Intravenski:

-

Horse

- Meat and offal, milk. 1 day

-

Cattle

- Meat and offal, milk. 1 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05CM92

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski finski
švedski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/09/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/98/0744/001/003

Datum promjene statusa odobrenja:

28/04/2009

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

Dokumenti

RV0744.pdf