

# Sedazine 10%, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Engedélyezett

- Xylazine hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Sedazine 10%, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

kutya

macska

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

•

##### szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

•

##### ló

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

#### Intravénás alkalmazás:

•

##### szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

•

##### ló

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

#### Subcutan alkalmazás:

•

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

•

**ló**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN05CM92

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Netherlands

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

**További információ**

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ast Farma B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/04/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 108856

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/10/2018

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.