

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Engedélyezett

- Xylazine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Xylased, 500mg, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
dámszarvas
őz
gínszarvas

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Bottle

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

Ió

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 36 hour

Intramuscularis alkalmazás:

-

Ió

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 36 hour

-

dámszarvas

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

őz

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

gínszarvas

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

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](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/05/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/032/10-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/07/2021

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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