

# XYLASED, 20mg/ml, Injekční roztok

Engedélyezett

- Xylazine

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

XYLASED, 20mg/ml, Injekční roztok

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

ló  
szarvasmarha  
kutya  
macska

### Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intravénás alkalmazás:**

- 

**ló**

- Meat and offal. 1 day

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 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](#) [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](#)  
Csak itt érhető el [Czech](#)  
Csak itt érhető el [Czech](#)  
Csak itt érhető el [Czech](#)  
Csak itt érhető el [Czech](#)  
Csak itt érhető el [Czech](#)  
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:

21/05/2008

---

### Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

---

### Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Engedély száma:

96/029/08-C

---

### Engedélyezési státusz változásának dátuma:

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