

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Nem
engedélyezett

- Xylazine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

macska

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

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

-

szarvasmarha

- Meat and offal, milk. 1 day

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal, milk. 1 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal, milk. 1 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN05CM92

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/09/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/98/0744/001/003

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/04/2009

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

Dokumentumok

RV0744.pdf