

Xylased, 100mg/ml, Injekční roztok

Heimilað

- Xylazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Xylased, 100mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 36 klukkustundir

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 36 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/08/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/081/15-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/04/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.