

Xylasol 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Registruotas

- Xylazine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Xylasol 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Xylavet 100 mg/ml Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

116.55 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period 0 hours
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period 0 hours
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period 0 hours
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period 0 hours
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN05CM92

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Rinkodaros leidimo data:

13/04/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

401510.01.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/04/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0158/002

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

108965 par.pdf