

Xylavet 20 mg/ml Injekcijsvątska, lęsning

Registruotas

- Xylazine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Xylavet 20 mg/ml Injekcijsvątska, lęsning

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Žirgas

Katė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

23.31 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Žirgas

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

Leisti po oda:

-

Žirgas

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- 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:

Sweden

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

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:

Biovet ApS

Rinkodaros leidimo data:

6/03/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos numeris:

48557

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/03/2014

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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.

Ženklimas

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