

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Neregistruotas

- Xylazine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

XYLAZIN 2 %, injekcinis tirpalas

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Katė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

23.32 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 1 d.

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 1 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 1 d.

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

QN05CM92

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

I tipo bespalvio stiklo buteliukai po 25 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

I tipo bespalvio stiklo buteliukai po 25 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

I tipo bespalvio stiklo buteliukai po 25 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

I tipo bespalvio stiklo buteliukai po 25 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

I tipo bespalvio stiklo buteliukai po 25 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse ar lizdinėse pakuotėse.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

18/09/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/98/0744/001/003

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/04/2009

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

Dokumentai

RV0744.pdf