

Sedazine 10%, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Atļautas

- Xylazine hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Sedazine 10%, 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

116.55 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Zirgs

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

•

Zirgs

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs

- Piens. no withdrawal period zero days

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN05CM92

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Netherlands

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums hibrīdām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ast Farma B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

5/04/2012

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Produlab Pharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 108856

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/10/2018

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.