

# Xylased, 100mg/ml, Injekční roztok

Toegelaten

- Xylazine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Xylased, 100mg/ml, Injekční roztok

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Rund**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 36 hour

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 36 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN05CM92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bioveta a.s.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/08/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bioveta a.s.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/081/15-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/04/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.