

Sedazin 20 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Sedazin 20 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt
hest
storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0219

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/02/1996

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.