

# SEDAXYLAN, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

Dopuszczony

- Xylazine hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

SEDAXYLAN, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

##### Cattle

- Meat. 1 day

#### Podanie dożylne:

- 

##### Horse

- Meat. 1 day

- 

##### Cattle

- Meat. 1 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05CM92

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/04/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/04/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

RV1659.PDF