

XYLASED 500 mg lyofilizát na prípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

XYLASED 500 mg lyofilizát na prípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

583.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 36 hora 3 milkings

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Red deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Fallow deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Roe deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 36 hora 3 milkings

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses which meat and milk are intended for human consumption

-

Red deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Fallow deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

-

Roe deer

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals which meat is intended for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetservis s.r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/11/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/059/13-S

Data da alteração do estado de autorização:

12/04/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.