

Sedachem 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sedachem 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

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](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [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](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

23.32 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

18/01/2024

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/I/24/0009

Autorização de importação paralela:

[600000027453](#)

Autorização de importação paralela:

[600000027457](#)

Distribuidor pro grosso de origem:

Hurtownia Lekow Weterynaryjnych Weterpol Sp. z o.o.

Distribuidor pro Grosso:

Magnum Veterinarija SIA

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet