

SEDAXYLAN, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

Autorizat

- Xylazine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SEDAXYLAN, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

23.32 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne. 1 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne. 1 zi

-

Bovine

- Carne. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM92

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eurovet Animal Health B.V.

Data autorizației de comercializare:

29/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

28/04/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

RV1659.PDF