

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Autorizat

- Xylazine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

XYLASED 500 mg lyofilizát na přípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Cerb Carpatin

Cerb lopătar (european)

Căprioară

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

583.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 36 oră 3 milkings

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Cerb Carpatin

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Cerb lopătar (european)

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Căprioară

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 3 zi
- Lapte. 36 oră 3 milkings

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Cerb Carpatin

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Cerb Iopătar (european)

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Căprioară

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

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 Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetservis s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

11/11/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/059/13-S

Data modificării statusului autorizației:

12/04/2023

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.