

XYLASED 500 mg lyofilizát na prípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Oprávnený

- Xylazine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

XYLASED 500 mg lyofilizát na prípravu injekčného roztoku s rozpúšťadlom

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

583.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 36 hour
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

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 36 hour 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05CM92

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Kartónová škatuľka obsahujúca injekčné liekovky z hnedého skla I. hydrolytickej triedy s prepichovacou gumovou zátkou (typ I) a hliníkovým viečkom (5x500 mg lyofilizátu a 5x10ml rozpúšťadla)

Kartónová škatuľka obsahujúca injekčné liekovky z hnedého skla I. hydrolytickej triedy s prepichovacou gumovou zátkou (typ I) a hliníkovým viečkom (5x500 mg lyofilizátu a 5x2ml rozpúšťadla)

Kartónová škatuľka obsahujúca injekčné liekovky z hnedého skla I. hydrolytickej triedy s prepichovacou gumovou zátkou (typ I) a hliníkovým viečkom (1x500 mg lyofilizátu a 1x10ml rozpúšťadla)

Kartónová škatuľka obsahujúca injekčné liekovky z hnedého skla I. hydrolytickej triedy s prepichovacou gumovou zátkou (typ I) a hliníkovým viečkom (1x500 mg lyofilizátu a 1x2ml rozpúšťadla)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetservis s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

11/11/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/059/13-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/04/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents