

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Ima dovoljenje
za promet

- Xylazine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ksilazin Vetconsult pharma 20 mg/ml raztopina za injiciranje

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

- **govedo**
 - Meat. 1 day Meso: 1 dan.
 - Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.

Intravenska uporaba:

- **govedo**
 - Meat. 1 day Meso: 1 dan.
 - Milk. 0 hour Mleko: Nič ur.
- **Horse**
 - Meat. 1 day Meso: 1 dan

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QN05CM92

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

50 ml viala iz brezbarvnega stekla, tip II (Ph. Eur.), zaprta z zamaškom iz klorobutilne gume in aluminijsko zaporko. Viala je vložena v kartonsko škatlo. Vsako pakiranje vsebuje odobreno navodilo za uporabo. Pakiranje: 24 x 50 ml

50 ml viala iz brezbarvnega stekla, tip II (Ph. Eur.), zaprta z zamaškom iz klorobutilne gume in aluminijsko zaporko. Viala je vložena v kartonsko škatlo. Vsako pakiranje vsebuje odobreno navodilo za uporabo. Pakiranje: 12 x 50 ml

50 ml viala iz brezbarvnega stekla, tip II (Ph. Eur.), zaprta z zamaškom iz klorobutilne gume in aluminijsko zaporko. Viala je vložena v kartonsko škatlo. Vsako pakiranje vsebuje odobreno navodilo za uporabo. Pakiranje: 6 x 50 ml

50 ml viala iz brezbarvnega stekla, tip II (Ph. Eur.), zaprta z zamaškom iz klorobutilne gume in aluminijsko zaporko. Viala je vložena v kartonsko škatlo. Vsako pakiranje vsebuje odobreno navodilo za uporabo. Pakiranje: 1 x 50 ml.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bioveta a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

29/11/2018

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0644/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/11/2018

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Package Leaflet and Labelling