

XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

Auktoriserad

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

XYLASED 100 mg/ml injekčný roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenös användning:****• Nöt**

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 36 timme

• Häst

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals, which are intended to produce meat and milk for human consumption

Intramuskulär användning:**• Nöt**

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 36 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovakien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Slovak

Finns tillgänglig endast på Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/03/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/005/17-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/03/2017

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006522>