

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Registrováno

- Xylazine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Xylavet 20 mg/ml Injektionslösung

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Kůň
Pes
Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Pes

-

Kočka

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Pes

-

Kočka

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period Should be 0 days

- Maso. 1 day

-

Pes

-

Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

19/04/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401510.00.00

Datum změny stavu registrace:

27/04/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0158/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Dánsko Finsko Francie Německo Maďarsko Norsko Španělsko
Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

108964 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036617>