

# 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

---

### **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. 0 day
- Maso. 1 day

- 

##### Kůň

- Mléko. 0 day
- Maso. 1 day

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Mléko. 0 day
- Maso. 1 day

- 

##### Kůň

- Mléko. 0 day
- Maso. 1 day

#### Subkutánní podání:

- 

##### Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

•

### **Kůň**

- Mléko. 0 day

- Maso. 1 day

---

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

QN05CM92

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Švédsko

---

### **Dostupné v:**

Švédsko

---

### **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:**

4/07/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

45528

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/07/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

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.

Combined File of all Documents

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

108964 - par.pdf