

# Xylasol 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Xylasol 100 mg/ml, solution for injection for cattle and horses

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Pferd  
Hund  
Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
116.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period 0 hours

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period 0 hours

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period 0 hours

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period 0 hours

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN05CM92

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**  
Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

6/04/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 108965

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0158/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Deutschland Ungarn Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

108965 par.pdf