

# Xylavet 20 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats  
Xylavet 20 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder, Hunde und Katzen

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Pferd  
Hund  
Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

##### Pferd

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Rind

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

##### Pferd

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

#### subkutane Anwendung:

- 

### **Rind**

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

### **Pferd**

- Milch. no withdrawal period Should be 0 days
- 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:**

Österreich

---

### **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:**

28/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-01049

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/03/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0158/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Norwegen  
Spanien Schweden

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Combined File of all Documents

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

108964 - par.pdf