

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

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **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. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

##### **Pferd**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

##### **Pferd**

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Pferd**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

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

QN05CM92

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**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:**

10/10/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

29526

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/10/2013

---

**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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

108964 - par.pdf