

# 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

XYLASOL 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

### 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:**

Frankreich

---

### **Verfügbar in:**

Frankreich

---

### **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:**

3/05/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4410949 3/2012

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/11/2018

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

108964 - par.pdf