

Xylavet 20 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xylavet 20 mg/ml Injektionslösung

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

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

19/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401510.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2018

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

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

108964 - par.pdf