

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:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

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:

22/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

10-8082

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2017

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

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

108964 - par.pdf