

Xylasol 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xylasol 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund
Katze
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

- 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:

Braunglasflasche Typ II mit Chlorobutyl – Gummistopfen zu 20 ml
Braunglasflasche Typ II mit Chlorobutyl – Gummistopfen zu 50 ml

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:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

22/04/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00178

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/04/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung