

XYLASOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y CABALLOS

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

XYLASOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
116.55 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2559 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0158/002

Estados miembros afectados:

Alemania Hungría España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 16/02/2023

[Descargar](#)

108965 par.pdf