

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

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period Should be 0 days
- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/05/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4410949 3/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2018

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0158/001

États membres concernés:

Autriche Danemark Finlande France Allemagne Hongrie Norvège Espagne
Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

108964 - par.pdf