

# Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

---

### **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. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

##### **Cheval**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

##### **Cheval**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Lait. 0 day
- 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:**

Norvège

---

**Disponible en:**

Norvège

---

**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:**

22/05/2012

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

10-8082

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/02/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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

108964 - par.pdf