

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

Heimilað

- Xylazine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Xysol Vet. 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Hestur
Hundur
Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period Should be 0 days
- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

7/11/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

48120

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/11/2012

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0158/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Ungverjaland Noregur
Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

108964 - par.pdf