

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Xysol vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, hund og katt

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English
23.31 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. no withdrawal period Should be 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period Should be 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cane

•

Gatto

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. no withdrawal period Should be 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period Should be 0 days

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cane

-

Gatto

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. no withdrawal period Should be 0 days
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period Should be 0 days
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Norvegia

Available in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

22/05/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

10-8082

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/02/2017

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0158/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Finlandia Francia Germania Ungheria Norvegia Spagna
Svezia

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

108964 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036619>