

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.31 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QN05CM92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/05/2012

Siti di fabbricazione 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

108964 - par.pdf