

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

Toegelaten

- Xylazine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

Hond

-

Kat

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days
- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. 1 day

-

Hond

-

Kat

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period Should be 0 days

- Meat and offal. 1 day

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Handelsvergunningsdatum:

19/04/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401510.00.00

Datum toelatingswijziging:

27/04/2018

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Hongarije Noorwegen
Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

108964 - par.pdf