

File downloaded on 2026-06-15

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

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

- Xylazine hydrochloride

Toegelaten

## Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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  
0  
day
    - Meat and offal  
1  
day
  - Paard
    - Milk  
0  
day
    - Meat and offal  
1  
day
- Intraveneus gebruik
  - Rund
    - Milk  
0  
day
    - Meat and offal  
1  
day
  - Paard
    - Milk  
0  
day
    - Meat and offal  
1  
day
- Subcutaan gebruik
  - Rund

- Milk  
0  
day
- Meat and offal  
1  
day
- Paard
  - Milk  
0  
day
  - Meat and offal  
1  
day

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:

- Noorwegen

Beschikbaar in:

- Noorwegen

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:

- 22/05/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

- CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

- Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

- 10-8082

Datum toelatingswijziging:

- 22/02/2017

Rapporterende lidstaat:

- Nederland

Procedurenummer:

- NL/V/0158/001

Betrokken lidstaten:

- Oostenrijk
- Denemarken
- Finland
- Frankrijk
- Duitsland
- Hongarije
- Noorwegen
- Spanje
- Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Productinformatie

Combined File of all Documents

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

[Andere talen \(1\)](#)

Engels (PDF)

Gepubliceerd op: 21/06/2022

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

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

[Andere talen \(1\)](#)

Norwegian (PDF)

Gepubliceerd op: 17/01/2022

[Downloaden](#)

## Openbare beoordelingsrapport(en)

108964 - par.pdf

Engels (PDF)

Gepubliceerd op: 21/06/2022

[Downloaden](#)