

# XILAGESIC 20 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Toegelaten

- Xylazine hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

XILAGESIC 20 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Hond  
Kat  
Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 3 day

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Paard**

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

---

**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:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

8/03/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

682 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/03/1993

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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