

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

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Xylasol 20 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
23.31 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period Should be 0 days
- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 108964

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/01/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0158/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FI FR DE HU NO ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

108964 - par.pdf