

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
Xylavet 20 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
hest
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i English
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

-

hund

-

katt

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

-

hund

-

katt

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

-

hund

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

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:

19/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401510.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2018

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.

Preparatomtale

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

108964 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036617>