

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

Godkänd

- Xylazine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Häst

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

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Häst

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

Subkutan användning:

-

Nöt

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

-

Häst

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

6/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 108964

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0158/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Frankrike Tyskland Ungern Norge Spanien

Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

108964 - par.pdf