

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
Xysol Vet. 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

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:

7/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

48120

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/11/2012

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

Produktresumé

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

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