

Xysol vet. 20 mg/ml

Injektionsvätska, lösning

Auktoriserad

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

Xylasol 20 mg/ml, solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Xysol vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**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

• Hund**• Katt****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

• Hund**• Katt****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

• Hund

. Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Sverige

Available in:

Sverige

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

4/07/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

45528

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/07/2013

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0158/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Frankrike Tyskland Ungern Norge Spanien
Sverige

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036627>