

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

Registrováno

- Xylazine hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Kůň

Pes

Kočka

---

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 hour

- 

##### Kůň

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 hour

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Maso. 1 day
  - Mléko. 0 hour
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM92

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Datum registrace:**

25/01/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

3066

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/01/2021

---

**Referenční členský stát:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Číslo procedury:**

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie  
Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.