

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

Sedachem 20 mg/ml инъекционен разтвор за говеда, коне, кучета и котки

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

• **Pes**

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 1 day
- Mléko. 0 hour

• **Pes**

• **Kočka**

Subkutánní podání:

• **Kočka**

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

QN05CM92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:

10/11/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-3022

Datum změny stavu registrace:

10/11/2020

Referenční členský stát:

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

Číslo procedury:

EE/V/0105/001

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027440>