

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

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Rind  
Pferd  
Hund  
Katze

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung  
intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injectiōnslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN05CM92

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

27/11/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

64593

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/11/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Estland

---

**Verfahrensnummer:**

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island  
Irland Italien Lettland Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

**Dokumente**

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.