

# 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 vet 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### 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:

Injektionslösung

---

### 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM92

---

### Abgaberegellung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**  
Schweden

---

**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:**  
23/02/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**  
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**  
Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**  
60797

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**  
23/02/2021

---

**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

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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