

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

Autorisiert

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Sedachem 20 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

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

-

Hund

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM92

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

2/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

MR/V/0721/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

EE/V/0105/001

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

Documents

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.

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027460>