

# 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

---

### **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

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## 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:**

15/02/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/17

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/09/2025

---

**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.