

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

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:

8/07/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

20-13495

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/07/2021

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

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.