

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

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en Inglés
23.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Perros

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Perros

-

Gatos

Vía subcutánea:

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105534

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/04/2022

Estado miembro de referencia:

Estonia

Número de procedimiento:

EE/V/0105/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.