

Xyla, 20 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, koertele ja kassidele

Volitatud

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Xyla, 20 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, koertele ja kassidele

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

koer

kass

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intravenoosne:**

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 1 day

- piim. 0 hour

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 1 day

- piim. 0 hour

- **koer**

Intramuskulaarne:

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 1 day

- piim. 0 hour

- **koer**

- **kass**

Subkutaanne:

- **kass**

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QN05CM92

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

24/09/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

2205

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/09/2019

Viiteliikmesriik:

Eesti

Müügiloomenetluse number:

EE/V/0105/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Malta
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

eesti (PDF)

Avaldatud: 27/01/2022

[Lae alla](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027438>