

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

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Cheval
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
 - Lait. 0 hour
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/01/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3066

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2021

État membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0105/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Malte
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.