

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

Sedachem 20 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

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:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

2/12/2020

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0721/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/12/2020

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

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

Notice

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