

# 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:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

---

## 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:**

15/02/2021

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/21-01/17

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2025

---

**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](http://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.

Fichier combinant tous les documents

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