

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English
23.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

• **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 ora

• **Cavallo**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 ora

• **Cane**

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno

- latte. 0 ora

• **Cane**

• **Gatto**

Uso sottocutaneo:

• **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

24/09/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

2205

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2019

Stato membro di riferimento:

Estonia

Numero di procedura:

EE/V/0105/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Malta
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Spagna Svezia

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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