

# 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  
SEDACHEM 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

---

### **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:**

Francia

---

**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:**

19/10/2020

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/3192547 5/2020

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/10/2020

---

**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](http://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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027450>