

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

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso  
Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

23.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
  - latte. 0 ora
- 

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

QN05CM92

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/11/2020

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/MRP/20/0060

---

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

23/11/2020

---

**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)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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