

# 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.

File combinato di tutti i documenti

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