

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 vet 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Svezia

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:

23/02/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

60797

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/2021

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

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

Documents

Foglio illustrativo

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027459>