

# 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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

### 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:**

Slovacchia

---

**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:**

30/12/2020

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/047/MR/20-S

---

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

30/12/2020

---

**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

File combinato di tutti i documenti

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027461>