

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

Geautoriseerd

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats
Sedachem 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

• **Paard**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

• **Hond**

Intramusculair gebruik:

• **Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

• **Hond**

• **Kat**

Subcutaan gebruik:

• **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

19/10/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

840366

Wijzigingsdatum status toelating:

19/10/2020

Rapporterende lidstaat:

Estland

Procedurenummer:

EE/V/0105/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje Zweden

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027425>