

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 injektionsvæske, opløsning

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

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:

27/11/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

64593

Wijzigingsdatum status toelating:

27/11/2020

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000027443>