

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

Toegelaten

- Xylazine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Paard

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

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

10/12/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

38175

Datum toelatingswijziging:

10/12/2020

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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