

# Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Xyla-100, 100 mg/ml süstelahus hobustele, loomaialoomadele ja metsloomadele

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

hest

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#)  
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#)  
[Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
116.55 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 0 dag
  - Melk. 0 time
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05CM92

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

EE

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

28/05/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

2238

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/05/2020

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.