

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

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe  
hest  
hund  
katt

---

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

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

Bare tilgjengelig i Engelsk  
23.32 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

- 

##### **hest**

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 1 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:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/11/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

64593

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/11/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

EE

---

**Prosedyrenummer:**

EE/V/0105/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK FI FR DE EL HU IS Irland IT LV MT NL  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

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.

Combined File of all Documents

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