

# 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:**

Kypros

---

**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:**

15/11/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00811V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/11/2020

---

**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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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