

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

Pooblašeno

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

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

Sedachem 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Sedachem 20 mg/ml Solution injectable

Sedachem 20 mg/ml Injektionslösung

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba
intramuskularna uporaba
Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Intravenska uporaba:

- **govedo**

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

- **Horse**

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

- **Dog**

intramuskularna uporaba:

- **govedo**

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

- **Dog**

- **Cat**

Subkutana uporaba:

- **Cat**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QN05CM92

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

16/11/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V574533

Datum spremembe statusa dovoljenja:

16/11/2020

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

EE/V/0105/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Romanian Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027439>