

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

Auktoriserad

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Xyla, 20 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, koertele ja kassidele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 timme

-

Hund

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn
- Milk. 0 timme

-

Hund

-

Katt

Subkutan användning:

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Estland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

23/09/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

2205

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/09/2019

Referensmedlemsstat:

Estland

Förfarandenummer:

EE/V/0105/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Malta
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027438>