

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

Godkänd

- Xylazine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Häst

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

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Godkännandedatum:

19/10/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandennummer:

FR/V/3192547 5/2020

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/10/2020

Referensmedlemsstat:

Estland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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

Gemensam fil för alla dokument

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