

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037661>

# SEDAXYLAN

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

SEDAXYLAN

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 1 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 1 day

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 1 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 1 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QN05CM92

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Denmark

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/04/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Отговорен орган:**



Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.