

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

Registrováno

- Xylazine

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

---

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy:**

Kočka

Skot

Pes

Kůň

---

### **Cesta podání:**

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Maso. 1 day 1 day

#### Intravenózní podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 1 day 1 day

- 

##### Skot

- Maso. 1 day 1 day

- Mléko. no withdrawal period  
zero hours

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM92

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovensko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

16/12/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/045/DC/22-S

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/12/2022

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.