

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

Zugelassen

- Xylazine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Xylexx 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Katze

Rind

Hund

Pferd

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag 1 day

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag 1 day

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag 1 day

- Milch. no withdrawal period  
zero hours

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM92

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

27/10/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/22/0041

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/10/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.