

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

Autorisiert

- Xylazine

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Xylexx 20 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze

Rind

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- **Katze**

intramuskuläre Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 day 1 day

- **Hund**

- **Katze**

intravenöse Anwendung:

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 day 1 day

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 day 1 day

- Milch. no withdrawal period 0 hours

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

QN05CM92

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

16/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

USKVBL

Zulassungsnummer:

96/045/DC/22-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0366/001/DC

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106467>