

SEDAXYLAN, 20 mg/ml, inyecciones tirpalas

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SEDAXYLAN, 20 mg/ml, inyecciones tirpalas

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Bovino
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

23.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat. 1 Día

-

Bovino

- Meat. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/04/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1659.PDF