

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

Autorizado

- Xylazine

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Xylexx 20 mg/ml solução injetável para bovinos, equinos, cães e gatos

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Bovino

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Gatos**

Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día 1 day

- **Perros**

- **Gatos**

Vía intravenosa:

- **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día 1 day

- **Bovino**

- Meat and offal. 1 Día 1 day

- Milk. no withdrawal period 0 hours

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN05CM92

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

11/11/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1541/01/22DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/02/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0366/001/DC

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia

Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [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

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106481>