

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

Autorizado

- Xylazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Bovino
Perros
Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- **Bovino**
- Meat and offal. 1 Día 1 day

Vía intravenosa:

- **Caballos**
- Meat and offal. 1 Día 1 day
 - **Bovino**
- Meat and offal. 1 Día 1 day
- Milk. no withdrawal period zero hours
-

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

QN05CM92

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

27/10/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 128498

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0366/001

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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