

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

Volitatud

- Xylazine

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

veis

koer

hobune

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

-

kass

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

-

koer

-

kass

Intravenoosne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 1 day 1 day

- piim. no withdrawal period zero hours

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kohane kood:**

QN05CM92

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

11/11/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

1541/01/22DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/01/2025

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0366/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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