

# Sedaxylan 20 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Sedaxylan 20 mg/ml Solution injectable

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins  
Cheval  
Chien  
Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 1 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demande fondée sur des données bibliographiques (article 22 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/08/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V254834

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/08/2003

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0106/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Grèce Irlande Italie  
Luxembourg Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)