

Sedaxylan 20 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SEDAXYLAN

Sedaxylan 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Sedaxylan 20 mg/ml Solution injectable

Sedaxylan 20 mg/ml Injektionslösung

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. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days

- 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

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](#)