

# SEDAXYLAN

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

SEDAXYLAN

SEDAXYLAN 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani, gatti, cavalli e bovini

### Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente 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:

Disponibile unicamente 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:**

Italie

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

26/02/2004

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

103595

---

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

26/02/2004

---

**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

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.