

# Xylexx 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Autorisé

- Xylazine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Xylexx 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Dogs and Cats

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chat

Bovins

Chien

Cheval

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 1 day 1 day

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 1 day 1 day

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 1 day 1 day

- Lait. no withdrawal period zero hours

---

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

QN05CM92

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

5/10/2022

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 36408/3007

---

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

20/11/2024

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0366/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède 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)