

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

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:

Tchéquie

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:

18/11/2022

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/036/22-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/11/2022

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

Documents

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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