Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000106455

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



Xylazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Xylexx 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats Xylexx 20 mg/ml solutione iniettabile per bovini, cavalli, cani e gatti

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 <u>Anglais</u> 20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Chat

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 1 day 1 day

•

Chien

•

Chat

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):

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

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais italien letton Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/01/2023

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

105633

Date de modification du statut de l'autorisation:

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

Fichier combinant tous les documents

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