

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

Heimilað

- Xylazine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

Xylexx Vet 20 mg/ml ineksjónsvæske, oppløsning til storfe, hest, hund og katt

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

Nautgripir

Hundur

Hestur

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

- Mjólk. no withdrawal period zero hours

---

## ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM92

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

**Heimilað í:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/12/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

21-14134

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/12/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0366/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía  
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.