

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

Viðurkennt

- Xylazine

Product identification

Heiti lyfs:

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

Xylexx Vet 20 mg/ml injektionsvätska, lösning för nötkreatur, hästar, hundar och katter

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur

Nautgripir

Hundur

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- **Köttur**

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

- **Hundur**

- **Köttur**

Til notkunar í bláæð:

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar 1 day

- Mjólk. no withdrawal period 0 hours

ATC flokkun (dýralyf):

QN05CM92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Svíþjóð

Áletrun:

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

1/12/2022

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

62242

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/12/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0366/001/DC

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106482>