

File downloaded on 2026-04-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037677>

SEDAXYLAN

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SEDAXYLAN

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda bibliografica (Articolo 22 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00557

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/04/2003

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0106/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Francia Germania Grecia Irlanda Italia
Lussemburgo Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.