

SEDAXYLAN

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

SEDAXYLAN

Sedaxylan 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Sedaxylan 20 mg/ml Solution injectable

Sedaxylan 20 mg/ml Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

23.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cane

-

Gatto**Uso endovenoso:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cane

-

Gatto**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cane

-

Gatto

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

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

25/08/2003

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V254834

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2003

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037660>