

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037661>

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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

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:

1/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

34479

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2003

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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