

# Sedaxylan 20 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére A.U.V.

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Sedaxylan 20 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére A.U.V.

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cane  
Gatto  
Cavallo

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- **bovini**
  - latte. 0 giorno
  - carni e frattaglie. 1 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- **bovini**
    - latte. 0 giorno
    - carni e frattaglie. 1 giorno
  - **Cavallo**
    - carni e frattaglie. 1 giorno
- 

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

QN05CM

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Disponibile in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

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.