

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

Autorizzato

- Xylazine

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Xylexx 20 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

bovini

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- **Gatto**

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno 1 day

- **Cane**

- **Gatto**

Uso endovenoso:

- **Cavallo**

- carne e visceri. 1 giorno 1 day

- **bovini**

- carne e visceri. 1 giorno 1 day

- latte. no withdrawal period 0 hours

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:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

16/12/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

USKVBL

Numero di autorizzazione:

96/045/DC/22-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0366/001/DC

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

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

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106467>