

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

Toegelaten

- Xylazine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kat  
Rund  
Hond  
Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik  
Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

---

### Wachttijd per toedieningsweg:

#### Intramusculair gebruik:

- 

##### Rund

- Meat and offal. 1 day 1 day

#### Intraveneus gebruik:

- 

##### Paard

- Meat and offal. 1 day 1 day

- 

##### Rund

- Meat and offal. 1 day 1 day

- Milk. no withdrawal period zero hours

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM92

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### Vergunningsstatus:

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Beschikbaar in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

24/11/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

841474

---

**Datum toelatingswijziging:**

24/11/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0366/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.