

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

Geautoriseerd

- Xylazine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Xylexx Vet 20 mg/ml injectiesvæske, opløsning til storfe, hest, hund og katt

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Rund

Hond

Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Kat

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day 1 day

-

Hond

-

Kat

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Noorwegen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

20/12/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

21-14134

Wijzigingsdatum status toelating:

20/12/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106465>