

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

XYLEXX 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, CHIENS ET CHATS

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:

Frankrijk

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:

25/10/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/0366165 3/2022

Datum toelatingswijziging:

25/10/2022

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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