

# 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:**

Slovenië

---

**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:**

24/10/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

DC/N/0760/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

24/10/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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.

Combined File of all Documents

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