

File downloaded on 2026-01-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037676>

# SEDAXYLAN

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

SEDAXYLAN

Sedaxylan 20 mg/ml oppløsning voor injectie, voor honden, katten, paarden en runderen

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hest

hund

katt

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

23.30 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

•

**hest**

- Slakt. 1 dag

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

•

**hest**

- Slakt. 1 dag

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. 1 dag

•

**hest**

- Slakt. 1 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QN05CM92

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Gyldig

---

**Autorisert i:**  
NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**  
Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**  
Bibliografisk søknad (artikkel 22 i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**  
Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**  
23/08/2002

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**  
Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**  
Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**  
REG NL 9743

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/01/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0106/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK FR DE EL Irland IT LU PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.