

SEDAXYLAN

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SEDAXYLAN

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. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- 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:

LU

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:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/08/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 914/03/04/0756

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/08/2003

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