

# VETAXYL 20 mg/ml

Oprávnený

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

VETAXYL 20 mg/ml

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
23.31 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 3 day

- **Cat**

- **Dog**

#### Intravenózne použitie:

- **Horse**

- Meat and offal. 3 day

- **Dog**

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05CM92

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Rumunsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Maravet S.R.L.

---

**Marketing authorisation date:**

2/07/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

190073

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/04/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014138>