

# Xylexx 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Godkänd

- Xylazine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Xylexx 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats  
XYLEXX 20 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai, câini și pisici

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt  
Nöt  
Hund  
Häst

### Administreringsväg:

Subkutan användning  
Intramuskulär användning  
Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 1 dygn 1 day

#### Intravenös användning:

- 

##### Häst

- Meat and offal. 1 dygn 1 day

- 

##### Nöt

- Meat and offal. 1 dygn 1 day

- Milk. no withdrawal period zero hours

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM92

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

30/01/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

230015

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/01/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0366/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.