

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

Auktoriserad

- Xylazine

Product identification

Läkemedlets namn:

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

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Nöt

Hund

Häst

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Katt

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn 1 day

-

Hund

-

Katt

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Irland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

7/10/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10980/020/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/10/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106454>