

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 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, CHIENS ET CHATS

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:

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

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

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:

25/10/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0366165 3/2022

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/10/2022

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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