

# Xylariem

Autorizovaný

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Xylariem

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Kočka

Pes

Skot

Kůň

---

### Způsob podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutánní podání:**

- **Kočka**

**Intramuskulární podání:**

- **Pes**
- **Kočka**
- **Skot**

- Milk. 1 day

- Maso. 1 day

**Intravenózní podání:**

- **Pes**
- **Kůň**

- Maso. 1 day

- Milk. 1 day

- **Skot**

- Milk. 1 day

- Maso. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Německo

---

**Available in:**

Německo

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

29/09/1998

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bioveta a.s.

---

**Odpovědný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

400177.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/12/2003

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073322>