

# Xylazin 20 mg/ml

Zugelassen

- Xylazine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Xylazin 20 mg/ml

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Katze

Hund

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
  - Milch. 0 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM03B

QN05CM92

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter

(ID1) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 25 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zulassungsdatum:**

21/02/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

3100265.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/02/2003

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente