

Xylarium

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xylarium

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze
Hund
Rind
Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Rind

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

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

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

-

Rind

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

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

QN05CM92

Abgaberegulierung:

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

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

29/09/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400177.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente