

# Xylarium

Autorisiert

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Xylarium

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Katze

Hund

Rind

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:****subkutane Anwendung:**

- **Katze**

**intramuskuläre Anwendung:**

- **Hund**
- **Katze**
- **Rind**

- Milch. 1 day

- Fleisch und Innereien. 1 day

**intravenöse Anwendung:**

- **Hund**
- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- Milch. 1 day

- **Rind**

- Milch. 1 day

- Fleisch und Innereien. 1 day

---

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

QN05CM92

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Authorised in:**

Deutschland

**Available in:**

Deutschland

**Beschreibung der Verpackung:**

(id3) 1x Durchstechflasche (Glas ) in 1x äußerer Verpackung [25 ml]

(id2) 1x Durchstechflasche (Glas ) in 1x äußerer Verpackung [50 ml]

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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