

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, suņiem un kaķiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

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

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:

Lettland

Verfügbar in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

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:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

27/06/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/23/0025

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2023

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0029/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Irland Italien Lettland Niederlande Norwegen Polen
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Generic of:

600000072350

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.