

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorisiert

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

-

Hund

-

Katze

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Hund

-

Pferd

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

subkutane Anwendung:

-

Katze

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

QN05CM92

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

31/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

841754

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/07/2023

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/07/2023

Updated on: 26/03/2025

Herunterladen

Etikettierung

at-puar-atv0029001-mr-xylaemidoer-en.pdf

at-puar-atv0029001-mr-xylaemidoer-de.pdf