

# Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

---

### **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:**

Injectiōnslösung

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN05CM92

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

25/07/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7009313.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/07/2023

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

[Herunterladen](#)