

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000073282>

# Xylazin 20 mg/ml

Autorizado

- Xylazine

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Xylazin 20 mg/ml

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Caballos

Gatos

Perros

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM03B

QN05CM92

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/02/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

3100265.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/02/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.