

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000073273>

Xylazin 2%

No autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Xylazin 2%

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

23.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Meat and offal. 3 Día

•

Bovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 3 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 3 Día

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

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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6324464.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet