

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000073322>

Xylarium

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Xylarium

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

23.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 1 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 1 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible 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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400177.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/2003

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

Documentos

Combined File of all Documents

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