

XYLAMIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS PERROS Y GATOS

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

XYLAMIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

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 intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Hora(s)

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:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 5 Viales de 10 ml

Caja de cartón con 1 Vial de 25 ml

Caja de cartón con 1 Vial de 50 ml

Caja de cartón con 1 Vial de 10 ml

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:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4217 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/07/2023

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0029/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia
Irlanda Italia Letonia Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Generic of:

600000072350

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

Documentos

Prospecto