

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chat

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

V7009313.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/07/2023

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0029/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Irlande Italie Lettonie Pays-Bas Norvège Pologne Roumanie Slovaquie

Slovénie Espagne Suède

Generic of:

600000072350

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.