

# Xylamidor 20 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Xylazine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml Solution injectable

Xylamidor 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung

### 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**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:**

14/07/2023

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/07/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)