

# 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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone, psy a mačky

### **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:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**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:**

7/08/2023

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/009/DC/23-S

---

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

7/08/2023

---

**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

Fichier combinant tous les documents

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