

# XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

Felhatalmazott

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

**Készítmény neve:**

XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [angol](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

kutya

macska

---

**Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

---

## Product details

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [angol](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **ló**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **kutya**

- **macska**

### Intramuscularis alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **ló**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **kutya**

- **macska**

### Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **ló**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day  
Zero days

- **kutya**
- **macska**

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN05CM92

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [cseh](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [lett](#) [portugál](#) [szlovén](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#)  
[Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett:**

Csak itt érhető el [spanyol](#) [cseh](#) [német](#) [észt](#) [angol](#) [Francia](#) [olasz](#) [holland](#) [portugál](#)  
[szlovák](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [szlovák](#)

Csak itt érhető el [szlovák](#)

---

## Additional information

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [angol](#) [Francia](#) [horvát](#) [olasz](#) [lett](#) [finn](#) [svéd](#) [izlandi](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [angol](#) [olasz](#) [lett](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ecuphar

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

26/04/2004

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Bioveta a.s.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/057/04-S

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/04/2004

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (Magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045135>