

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere
Xylamidor 20 mg/ml iniektioneste, liuos

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Gatto
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
23.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

-

Cane

-

Gatto**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

-

Cane

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

Uso sottocutaneo:

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Finlandia

Available in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

23/08/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

40744

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2023

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0029/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda
Italia Lettonia Paesi Bassi Norvegia Polonia Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Generic of:

600000072350

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984631>