

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, pse in mačke

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Cavallo

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

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

QN05CM92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/06/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0774/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/06/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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