

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 oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

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:

Paesi Bassi

Available in:

Paesi Bassi

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:

28/06/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 129827

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2023

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

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984628>