

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 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, CHIENS ET CHATS

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 tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

10/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1685517 3/2023

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/08/2023

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

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