

# 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 ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, σκύλους και γάτες

### 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:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**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:**

27/09/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

99200/28-09-2023/K-0254401

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/09/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)