

# Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Geautoriseerd

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere  
Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Hond  
Kat  
Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

**• Hond****• Kat****Intraveneus gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

**• Hond****• Paard**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

**Subcutaan gebruik:****• Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN05CM92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Oostenrijk

---

**Available in:**

Oostenrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

31/07/2023

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

841754

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

31/07/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Oostenrijk

---

**Procedurenummer:**

AT/V/0029/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Cyprus Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland  
Ierland Italië Letland Nederland Noorwegen Polen Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

at-puar-atv0029001-mr-xylaemidoer-en.pdf

at-puar-atv0029001-mr-xylaemidoer-de.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984621>