

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 soluzione iniettabile per bovini, cavalli, cani e gatti

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/07/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

105701

Wijzigingsdatum status toelating:

25/07/2023

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

Generic of:

600000072350

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984626>