

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073322>

Xylarium

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Xylarium

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

storfe

hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

23.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 1 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 1 dag

- Melk. 1 dag

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/09/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400177.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/12/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.