

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, σκύλους και γάτες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

katt

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
23.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 1 dag
 - Melk. 0 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/09/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

99200/28-09-2023/K-0254401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/09/2023

Referanse medlemsstat:

AT

Prosedyrenummer:

AT/V/0029/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG Kypros DK FI FR DE EL Irland IT LV NL NO PL RO SI SI ES
SE

Generic of:

600000072350

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