

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Xylazine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
23.32 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Cattle**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 hora

- **Dog**

- **Cat**

Via intravenosa:

- **Cattle**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 hora

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 hora

Via subcutânea:

- **Cat**

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN05CM92

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

16/06/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

67592

Data de alteração do estado de autorização:

16/06/2023

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0029/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia
Irlanda Itália Letónia Países Baixos Noruega Polónia Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Esta informação não está disponível para este medicamento.

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984550>