

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073282>

Xylazin 20 mg/ml

Autorizat

- Xylazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Xylazin 20 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM03B

QN05CM92

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Serumwerk Bernburg AG

Data autorizației de comercializare:

21/02/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Serumwerk Bernburg AG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

3100265.00.00

Data modificării statusului autorizației:

21/02/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.