

# XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

Pooblaščno

- Xylazine hydrochloride

## Product identification

### Ime zdravila:

XYLARIEM 20 mg/ml injekčný roztok

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

23.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intravenska uporaba:**

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Dog**

- **Cat**

#### **intramuskularna uporaba:**

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Dog**

- **Cat**

#### **Subkutana uporaba:**

- **govedo**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

- **Dog**

- **Cat**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QN05CM92

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

26/04/2004

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bioveta a.s.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja :**

96/057/04-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

26/04/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045135>