

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000073389>

Proxylaz

Autoriseret

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Proxylaz

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Kvæg

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 3 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 3 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

- Milk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM03B

QN05CM92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Prodivet Pharmaceuticals

Dato for markedsføringstilladelse:

24/05/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

3100408.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/05/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.