

Proxylaz

Zugelassen

- Xylazine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Proxylaz

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Hund

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM03B

QN05CM92

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID6) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID5) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 50 Milliliter

(ID4) 300 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 25 Milliliter

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 50 Milliliter

(ID2) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 25 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Prodivet Pharmaceuticals

Zulassungsdatum:

24/05/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100408.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/05/2002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels