

Proxylaz

Autorisert

- Xylazine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Proxylaz

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt
hund
storfe
hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
23.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

-

storfe

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM03B

QN05CM92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Prodivet Pharmaceuticals

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/05/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

3100408.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/05/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.