

File downloaded on 2026-04-02

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

# Proxylaz

Godkänd

- Xylazine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Proxylaz

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt

Hund

Nöt

Häst

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 3 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 3 dygn

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 3 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM03B

QN05CM92

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Godkännandedatum:**

24/05/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

3100408.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/05/2002

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.