

Baxyl LA

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Baxyl LA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Rind

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01AA06

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Braunglas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 250 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) 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:

8/05/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100426.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/05/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels