

Baxyl Long Acting 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Odobreno

- Oxytetracycline dihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Baxyl Long Acting 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Baxyl Long Acting 200 mg/ml Solution injectable

Baxyl Long Acting 200 mg/ml Injektionslösung

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
216.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Cattle

- Meat and offal. 35 day
 - Milk. no withdrawal period

Do not use with animals producing milk for human consumption

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Prodivet Pharmaceuticals

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

23/02/1987

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Prodivet Pharmaceuticals

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V137146

Datum promjene statusa odobrenja:

16/07/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.