

Baxyl LA

Engedélyezett

- Oxytetracycline dihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Baxyl LA

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 8 day
- Meat and offal. 28 day

-

juh

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 8 day

-

sertés

- Meat and offal. 28 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Prodivet Pharmaceuticals

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/05/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Veyx Pharma GmbH

Prodivet Pharmaceuticals

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

3100426.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/05/2003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.