

# Vetroxy LA 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Oxytetracycline dihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Vetroxy LA 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Vetroxy LA 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 10 day
- Meat and offal. 31 day

- 

**овца**

- Milk. 7 day
- Meat and offal. 9 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 18 day
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/11/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/DCP/16/0040

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/11/2016

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0253/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)  
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

PuAR Vetroxy LA NLV0253001\_UKV0611001\_04112023.pdf