

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

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 Полски

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:

15/05/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma B.V.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2786

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/05/2018

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