

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

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **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. 10 Tag
- Fleisch und Innereien. 31 Tag

- 

**Schaf**

- Milch. 7 Tag
- Fleisch und Innereien. 9 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 18 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:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zulassungsdatum:**

16/02/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 118680

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0253/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Estland Griechenland Ungarn Lettland Polen Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

PuAR Vetroxy LA NLV0253001\_UKV0611001\_04112023.pdf