

# 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:**

Schweden

---

**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:**

22/12/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

54256

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/12/2016

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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