

# Cuxacyclin 20% LA

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cuxacyclin 20% LA

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Saugkalb  
Schaf  
Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
215.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 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:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID5) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 250 Milliliter

(ID4) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID3) 1500 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 6 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID2) 600 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 6 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 1200 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

### **Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

21/12/1995

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

33261.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/08/2001

---

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

Kombinierte Datei aller Dokumente