

Tetra Veyxin LA 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetra Veyxin LA 200 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
215.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 26 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schaf

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 26 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 26 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:

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Information nicht vorhanden mit jeweils 10 Milliliter

(ID2) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Information nicht vorhanden mit jeweils 50 Milliliter

(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 100 Milliliter

(ID4) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 250 Milliliter

(ID5) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

(ID6) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 250 Milliliter

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:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

18/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400497.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2400497-parde-20230921.pdf