

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

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

216.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Milk. 10 Día

- Meat and offal. 31 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 7 Día

- Meat and offal. 9 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 18 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/11/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/DCP/16/0040

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/11/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0253/001

---

**Estados miembros afectados:**

Estonia Grecia Hungría Letonia Polonia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PuAR Vetroxy LA NLV0253001\_UKV0611001\_04112023.pdf