

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:

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

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:

25/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 50146/4021

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/02/2024

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

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