

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

Autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

215.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 26 day
- Lait. 6 day

- 

**Mouton**

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 26 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 26 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/06/2001

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

### **Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numéro de l'autorisation:**

400497.00.00

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/10/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2400497-parde-20230921.pdf