

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

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

215.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 26 dagar

- Mjólk. 6 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 26 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 26 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fánlegt í [þýska](#)
Aðeins fánlegt í [þýska](#)
Aðeins fánlegt í [þýska](#)
Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400497.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/10/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2400497-parde-20230921.pdf