

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

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Vetroxy LA 200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

216.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 10 giorno
- carni e frattaglie. 31 giorno

•

Ovino

- latte. 7 giorno
- carni e frattaglie. 9 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 18 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/02/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 118680

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/01/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0253/001

Stati membri interessati:

Estonia Grecia Ungheria Lettonia Polonia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

PuAR Vetroxy LA NLV0253001_UKV0611001_04112023.pdf