

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 ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

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 soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

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:

Cross Vetpharm Group UK Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/03/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

168/14-01-2022/K-0220401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/01/2022

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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