

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

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

216.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 10 dag

- Slakt. 31 dag

-

sau

- Melk. 7 dag

- Slakt. 9 dag

-

gris

- Slakt. 18 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/02/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 118680

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/01/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0253/001

Gjeldende medlemsstater:

EE EL HU LV PL SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

PuAR Vetroxy LA NLV0253001_UKV0611001_04112023.pdf