

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 süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

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:

EE

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:

6/12/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/12/2016

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

Preparatomtale

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

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