

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Registrováno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, прах за перорален разтвор за говеда, овце, свине и птици

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Krůta

Skot (tele)

Skot

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Ovce

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Chicken (hen)

- Maso. 5 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Krůta

- Maso. 5 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Skot (tele)

- Maso. 7 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Skot

- Maso. 7 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Cattle (dry cow)

- Maso. 7 day

-

Ovce

- Maso. 7 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Prase

- Maso. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Bulgarian

Dostupné pouze v Bulgarian

Dostupné pouze v Bulgarian

Dostupné pouze v Bulgarian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Datum registrace:

7/09/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2397

Datum změny stavu registrace:

7/09/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.