

Limoxin-32 Spray, 32,1 mg/ml nahasprei, lahus veistele, lammastele ja sigadele

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Limoxin-32 Spray, 32,1 mg/ml nahasprei, lahus veistele, lammastele ja sigadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

32.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung auf der Haut:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AA03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

22/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2310

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/09/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.