

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000072243>

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР ЗА ГОВЕДА, ОВЦЕ, КОЗИ И СВИНЕ

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, овце, кози и свине

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 7 Tag 7 дни (или 15 издоywania при крави, доени 2 пъти дневно).

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

subkutane Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Zulassungsdatum:

2/06/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2565

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2010

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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