

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorisiert

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Ziege

Schaf

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

11/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/18/2445/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/02/2018

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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