

# Limoxin-100, 100 mg/ml süstelahus, veistele ja sigadele

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Limoxin-100, 100 mg/ml süstelahus, veistele ja sigadele

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

107.90 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 4 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/09/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1576

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/09/2009

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.