

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

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

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

•

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

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

•

Caprino

- Meat and offal. 28 Día

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

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Vía subcutánea:

•

Porcino

- Meat and offal. 28 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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2565

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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