

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, прах за перорален разтвор за говеда, овце, свине и птици

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Pavos

Terneros

Bovino

Vacas en secado

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
400.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gallinas

- Meat and offal. 5 Día

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Pavos

- Meat and offal. 5 Día

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Ternereros

- Meat and offal. 7 Día

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 7 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile 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:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile 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:

7/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2397

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/09/2009

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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