

Limoxin WS, 926,6 mg/g pulber
joogivees/piimas manustamiseks
vasikatele vatsaseede eelsel
perioodil, sigadele ja kanadele

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Limoxin WS, 926,6 mg/g pulber joogivees/piimas manustamiseks vasikatele vatsaseede eelsel perioodil, sigadele ja kanadele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Porc

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet

- Viande et abats. 8 day

- Egg. 4 day

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

2274

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/01/2021

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.