

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml

Autorisé

ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР ЗА ГОВЕДА,
ОВЦЕ, КОЗИ И СВИНЕ

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day 7 дни (или 15 издоявания при крави, доени 2 пъти дневно).

•

Mouton

- Viande et abats. 28 day

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

•

Chèvre

- Viande et abats. 28 day

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

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

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

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/2010

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2565

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2010

Pour connaître les évènements 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.

Notice

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

Etiquetage

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