Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000095869

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



• Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Dinde

Bovin (veau)

Bovins

Bovin (vache au tarissement)

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Poulet (poule)

- Viande et abats. 5 day

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

•

Dinde

- Viande et abats. 5 day

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

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

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

•

Bovins

- Viande et abats. 7 day

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

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 7 day

•

Mouton

- Viande et abats. 7 day

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

•

Porc

- Viande et abats. 7 day

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

QI01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en <u>Bulgarian</u>

Disponible uniquement en <u>Bulgarian</u>

Disponible uniquement en $\underline{\text{Bulgarian}}$

Disponible uniquement en <u>Bulgarian</u>

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:

7/09/2009

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

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2397

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2009

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.