

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, sigadele, kalkunitele ja broileritele

Heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, sigadele, kalkunitele ja broileritele

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Hænsn (holdakjúklingur)

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 27 dagar
- Mjólk. 13 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 27 dagar
- Mjólk. 13 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 27 dagar
- Mjólk. 13 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 27 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í eistneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dagsetning markaðsleyfis:

6/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:2001

Dagsetning á breytingu stöðu:6/12/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.