

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulëms

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulëms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Geit

Sauðkind

Hænsn (holdakjúklingur)

Kalkúni

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Dagsetning markaðsleyfis:

11/02/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/18/2445/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/02/2018

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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