

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

Autorizzato

- Oxytetracycline

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Pollo (pollo da carne)

tacchino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 27 giorno

- latte. 13 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 27 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 27 giorno

- latte. 13 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 27 giorno

- latte. 13 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 27 giorno

-

**tacchino**

- carni e frattaglie. 27 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/12/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

2001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/12/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.