

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml ИНЖЕКЦИОНЕН РАЗТВОР ЗА ГОВЕДА, ОВЦЕ, КОЗИ И СВИНЕ

Autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

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. 28 giorno
- latte. 7 giorno

7 дни (или 15 издоywania при крави, доени 2 пъти дневно).

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/06/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2565

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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