

Limoxin-100, 100 mg/ml, solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Limoxin-100, 100 mg/ml, solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

- Pienas. 96 valandos

96 часа (от 9-то издождане при крави, които се доят два пъти дневно)

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

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

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Rinkodaros leidimo data:

2/06/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2564

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/06/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.