

LIMOXIN-25, 25 mg/ml, odos purškals, tirpalas veršeliams, galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Awtorizzat

- Oxytetracycline

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

LIMOXIN-25, 25 mg/ml, odos purškals, tirpalas veršeliams, galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speči li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ček](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Sprej għall-ġilda, soluzzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD06AA53

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

13/07/2016

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/16/2363/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/11/2025

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.