

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

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 96 hour

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

-

Schaap

- Meat and offal. 15 day

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

-

Geit

- Meat and offal. 15 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 15 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Bulgaars

Alleen beschikbaar in Bulgaars

Alleen beschikbaar in Bulgaars

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Handelsvergunningsdatum:

2/06/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2564

Datum toelatingswijziging:

2/06/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.