

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

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day 7 дни (или 15 издојавания при крави, доени 2 пъти дневно).

-

Schaap

- Meat and offal. 28 day

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

-

Geit

- Meat and offal. 28 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 28 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:

0022-2565

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

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

Etikettering

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