

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, sigadele, kalkunitele ja broileritele

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Limoxin-200 LA, 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, sigadele, kalkunitele ja broileritele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

geit

slaktekylling

kalkun

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 27 dag
- Melk. 13 dag

-

gris

- Slakt. 27 dag

-

sau

- Slakt. 27 dag
- Melk. 13 dag

-

geit

- Slakt. 27 dag
- Melk. 13 dag

Subkutan bruk:

-

slaktekylling

- Slakt. 27 dag

-

kalkun

- Slakt. 27 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/12/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:2001

Status for endring av markedsføringstillatelse:6/12/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.