

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, powder for oral solution for cattle, sheep, pigs and birds

Limoxin-400 WS – BG, 400 mg/g, прах за перорален разтвор за говеда, овце, свине и птици

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne
kalkun
kalv
storfe
sinksu
sau
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
400.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

høne

- Slakt. 5 dag

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

kalkun

- Slakt. 5 dag

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

kalv

- Slakt. 7 dag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

storfe

- Slakt. 7 dag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

sinku

- Slakt. 7 dag

-

sau

- Slakt. 7 dag

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

gris

- Slakt. 7 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:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/09/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2397

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/09/2009

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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