

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

Dopuszczony

- Oxytetracycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Aerozol na skórę, roztwór

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Cattle (calf)

-

Cattle

-

Goat

-

Sheep

-

Pig

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD06AA53

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/07/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/16/2363/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/09/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

RV2363.pdf