

Limoxin-400 WS, 370,6 mg/g suukaudse lahuse pulber.

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Limoxin-400 WS, 370,6 mg/g suukaudse lahuse pulber.

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

400.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. 6 dia
Munadele: 5 päeva

-

Turkey

- Meat and offal. 6 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 6 dia
Munadele: 5 päeva

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data de autorização de introdução no mercado:

6/09/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1489

Data da alteração do estado de autorização:

6/09/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.