

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [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](#)

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [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](#) [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 oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 5 dia

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

-

Turkey

- Meat and offal. 5 dia

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

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 7 dia

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

-

Cattle

- Meat and offal. 7 dia

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

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 7 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 7 dia

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

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 lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/09/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2397

Data da alteração do estado de autorização:

7/09/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.