

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruoști galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g milteliai geriamajam tirpalui ruoști galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)

Capră

Oaie

Găină (broiler)

Curcă

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 8 zi

-

Capră

- Carne și organe. 8 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 8 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 6 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 9 zi

- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data autorizației de comercializare:

11/02/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/18/2445/001-003

Data modificării statusului autorizației:

11/02/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100367>