

Limoxin-400 WS, 400 mg/g poeder voor toediening via drinkwater voor vleeskuikens en vleesvarkens

Pooblašćeno

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

Limoxin-400 WS, 400 mg/g poeder voor toediening via drinkwater voor vleeskuikens en vleesvarkens

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Chicken

- Meat and offal. 8 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Marketing authorisation date:

21/11/1991

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 7282

Datum spremembe statusa dovoljenja:

18/02/2016

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059129>