

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

113.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 18 day

-

говеда

- Milk. 4 day vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 30 day

-

свиня

- Meat and offal. 8 day

Интравенозно приложение:

-

овца

- Milk. 4 day vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Meat and offal. 18 day

-

говеда

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 30 day

-

свиня

- Meat and offal. 8 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/10/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

11441

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/10/1991

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.