

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Registrováno

- Oxytetracycline

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Kůň

Prase

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Ovce

- Maso. 12 day

- Milk. 3 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Prase

- Maso. 7 day

-

Skot

- Maso. 16 day

- Maso. 24 day

- Milk. 3 day

Intravenózní podání:

-

Ovce

- Maso. 12 day

- Milk. 3 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Prase

- Maso. 7 day

-

Skot

- Maso. 16 day

- Maso. 24 day

- Milk. 3 day

Intramuskulární podání:

-

Ovce

- Milk. 3 day

- Maso. 12 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Prase

- Maso. 7 day

-

Skot

- Maso. 24 day

- Maso. 16 day

- Milk. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/03/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

0662

Datum změny stavu registrace:

11/03/1999

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.