

Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms, arkliams, avims, šunims ir katēms

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms, arkliams, avims, šunims ir katēms

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Får

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 27 dag At low doses.
- Milk. 4 dag At low doses. 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 dag At high doses.

-

Får

- Meat and offal. 18 dag
- Milk. 4 dag 4 days or 8 milkings.

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 27 dag At low doses.
- Milk. 4 dag 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 dag At high doses.

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag At low doses.

- Meat and offal. 7 dag At high doses.

•

Får

- Meat and offal. 18 dag

- Milk. 4 dag 4 days or 8 milkings.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/95/0263/001-002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.