

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Får

Kvæg

Hund

Svin

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs 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:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Får

- Milk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Meat and offal. 18 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 27 dag

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Milk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Intravenøsa anvendelse:

•

Hest

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Kvæg

- Milk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Meat and offal. 27 dag

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Får

- Meat and offal. 18 dag

- Milk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

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:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

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:

13/03/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/93/0029

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/03/1993

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.