

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Hund

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:

-

Kvæg

- Meat and offal. 24 dag

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Meat and offal. 16 dag zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Mi dovoljena uporaba pri konjih, ki so namenjeni za prehrano ljudi. Not for use in food producing horses.

-

Svin

- Meat and offal. 7 dag Meso in organi: 7 dni

-

Får

- Meat and offal. 12 dag Meso in organi: 12 dni

- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 24 dag zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Meat and offal. 16 dag zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Milk. 3 dag 3 dni (6 molž)

-

Får

- Meat and offal. 12 dag Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

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:Slovenia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/12/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0109/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/12/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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