

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

113.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

-

Rind

- Milch. 4 Tag vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Milch. 7 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 4 Tag vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

-

Rind

- Milch. 7 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

25/10/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.r.l.
Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

11441

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.