

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

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Fleisch und Innereien. 24 Tag
- Milch. 3 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

- Milch. 3 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- Milch. 3 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

11/03/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH
Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0662

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/03/1999

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

Dokumente

Etikettierung

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.

Packungsbeilage

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