

ENGEMYCIN 10% LA, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENGEMYCIN 10% LA, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in spanisch griechisch englisch portugiesisch
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intramuscular and intravenous use:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 27 Tag χαμηλή δοσολογία
- Milch. 96 Stunde 8 αμέλξεις/ χαμηλή δοσολογία
- Fleisch und Innereien. 18 Tag υψηλή δοσολογία

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 24 Tag χαμηλή δοσολογία
- Milch. 96 Stunde 8 αμέλξεις/ χαμηλή δοσολογία
- Fleisch und Innereien. 18 Tag υψηλή δοσολογία

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag χαμηλή δοσολογία
- Fleisch und Innereien. 7 Tag υψηλή δοσολογία

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 27 Tag χαμηλή δοσοσλογία
- Milch. 96 Stunde χαμηλή δοσοσλογία
- Fleisch und Innereien. 18 Tag υψηλή δοσοσλογία

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 24 Tag χαμηλή δοσοσλογία
- Milch. 96 Stunde χαμηλή δοσοσλογία
- Fleisch und Innereien. 18 Tag υψηλή δοσοσλογία

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag χαμηλή δοσοσλογία
- Fleisch und Innereien. 7 Tag υψηλή δοσοσλογία

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

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

1/12/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

65435/14-09-2012/11-02-2013/K-0058202)

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2021

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