

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Σκύλος
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Γάλα. 96 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Γάλα. 96 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 6 Μήνας

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- Γάλα. 96 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- Γάλα. 96 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 9 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Ireland

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet (Ireland) Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/10/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA10996/071/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/10/1988

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.