

Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms, arkliams, avims, šunims ir katēms

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms, arkliams, avims, šunims ir katēms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Άλογο
Πρόβατο
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 27 Ημέρα At low doses.
- Γάλα. 4 Ημέρα At low doses. 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 Ημέρα At high doses.

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 18 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα 4 days or 8 milkings.

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 27 Ημέρα At low doses.
- Γάλα. 4 Ημέρα 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 Ημέρα At high doses.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα At low doses.

- Meat and offal. 7 Ημέρα At high doses.

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 18 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα 4 days or 8 milkings.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/12/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/95/0263/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/04/2024

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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