

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

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση
Υποδόρια 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:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 27 Ημέρα χαμηλή δοσολογία
- Milk. 96 Ώρα 8 αμέλξεις/ χαμηλή δοσολογία
- Meat and offal. 18 Ημέρα υψηλή δοσολογία

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 24 Ημέρα χαμηλή δοσολογία
- Milk. 96 Ώρα 8 αμέλξεις/ χαμηλή δοσολογία
- Meat and offal. 18 Ημέρα υψηλή δοσολογία

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα χαμηλή δοσολογία
- Meat and offal. 7 Ημέρα υψηλή δοσολογία

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 27 Ημέρα χαμηλή δοσοσλογία
- Milk. 96 Ώρα χαμηλή δοσοσλογία
- Meat and offal. 18 Ημέρα υψηλή δοσοσλογία

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 24 Ημέρα χαμηλή δοσοσλογία
- Milk. 96 Ώρα χαμηλή δοσοσλογία
- Meat and offal. 18 Ημέρα υψηλή δοσοσλογία

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα χαμηλή δοσοσλογία
- Meat and offal. 7 Ημέρα υψηλή δοσοσλογία

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:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Πλαστικό PET φιαλίδιο των 250 ml σε χάρτινο κουτί
Πλαστικό PET φιαλίδιο των 100 ml σε χάρτινο κουτί
Υάλινο φιαλίδιο των 250 ml σε χάρτινο κουτί
Υάλινο φιαλίδιο των 100 ml σε χάρτινο κουτί

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/12/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

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

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/09/2021

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