

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Άλογο
Πρόβατο
Χοίρος
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση
Ενδοφλέβια 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 χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 27 Ημέρα

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Γάλα. 4 Ημέρα Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Άλογο

- Γάλα. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 18 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 4 Ημέρα Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Meat and offal. 27 Ημέρα

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 18 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Γάλα. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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:

Latvia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

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:

13/03/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/93/0029

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/03/1993

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.