

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

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. 24 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 Ημέρα Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg
- Γάλα. 3 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Γάλα. 3 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 24 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 Ημέρα Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

- Γάλα. 3 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Γάλα. 3 Ημέρα Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

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 Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/02/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150194

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/03/2024

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.