

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

113.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Ovino

- Meat and offal. 18 Día

-

Bovino

- Milk. 4 Día vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Milk. 7 Día

- Meat and offal. 30 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

Vía intravenosa:

-

Ovino

- Milk. 4 Día vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Meat and offal. 18 Día

-

Bovino

- Milk. 7 Día

- Meat and offal. 30 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

25/10/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.
Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

11441

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/10/1991

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.