

Engemycin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Engemycin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Porcino

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

107.90 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 27 Día 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

- Milk. 144 Hora(s) 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Ternereros

- Meat and offal. 27 Día 2 x 20 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Porcino

- Meat and offal. 8 Día 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Lechones

- Meat and offal. 8 Día 2 x 20 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Ges.m.b.H.

Fecha de autorización de comercialización:

5/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/04/1994

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

at-puar-600000085782-np-engemycin-de.pdf