

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Porcino
Ovino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 24 Día

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Meat and offal. 16 Día zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Milk. 3 Día Mleko: 3 dni (6 molž)

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Mi dovoljena uporaba pri konjih, ki so namenjeni za prehrano ljudi. Not for use in food producing horses.

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día Meso in organi: 7 dni

-

Ovino

- Meat and offal. 12 Día Meso in organi: 12 dni

- Milk. 3 Día Mleko: 3 dni (6 molž)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 24 Días zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Meat and offal. 16 Días zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Milk. 3 Días 3 dni (6 molž)

-

Ovino

- Meat and offal. 12 Días Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 Días Mleko: 3 dni (6 molž)

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:

Eslovenia

Disponibile en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Slovenian](#)
Disponibile únicamente en [Slovenian](#)
Disponibile únicamente en [Slovenian](#)
Disponibile únicamente en [Slovenian](#)
Disponibile únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH
Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0109/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2002

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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.