

Engemycin, vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn fyrir nautgripi, svín og sauðfé

Volitatud

- Oxytetracycline

Product identification

Ravimi nimetus:

Engemycin, vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn fyrir nautgripi, svín og sauðfé

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
siga
lammas

Manustamisviis:

Intravenoosne
Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

- piim. 4 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

-

sigá

- liha ja söödavad koed. 6 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 6 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 30 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

- piim. 4 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

•

sigga

- liha ja sööðavad koed. 30 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

•

lammas

- liha ja sööðavad koed. 30 day

Dýralyfið má ekki nota til að ná fram langvarandi áhrifum (í háum skömmtum) hjá dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01AA06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Island

Available in:

Island

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Icelandic

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/11/1982

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Authorisation number:

822859

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/11/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080497>