

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Myönnetty

- Oxytetracycline

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira
Kissa
Nauta
Hevonen
Sika
Lammas

Antoreitti:

Ihon alle
Laskimoon
Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

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

-

Sika

- Meat and offal. 7 day

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

-

Lammas

- Meat and offal. 12 day

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

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Lihakseen:

-

Nauta

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

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

Sika

- Meat and offal. 7 day

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

•

Lammas

- Meat and offal. 12 day

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

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Romania

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/02/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

150194

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/03/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.