

Engemycine 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Nem
engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Engemycine 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
juh
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 24 day

-

juh

- Meat and offal. 18 day

-

sertés

- Meat and offal. 13 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 24 day

-

juh

- Meat and offal. 18 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

100 ml, halogénezett butil-gumi dugóval és alumínium kupakkal lezárt PET palackban, papírdobozban.

250 ml, halogénezett butil-gumi dugóval és alumínium kupakkal lezárt PET palackban, papírdobozban.

100 ml, halogénezett butil-gumi dugóval és alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben, papírdobozban.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/01/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/01/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 27/11/2023

[Letöltés](#)

Betegtájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 27/11/2023

[Letöltés](#)

Címkeszöveg

magyar (PDF)

Megjelent: 27/11/2023

Letöltés