

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
borjú
ló
csikó
sertés
malac
juh
bárány
kutya
macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 35 day

-

borjú

- Meat and offal. 35 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 21 day

-

borjú

- Meat and offal. 35 day

- Meat and offal. 21 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

•

malac

- Meat and offal. 10 day

•

juh

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 4 day

•

bárány

- Meat and offal. 21 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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

MSD Animal Health Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/01/1981

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

753/01/14NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/03/2022

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.