

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

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

juh

kutya

macska

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

- Meat and offal. 24 day

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

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

•

sertés

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

•

juh

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

Intravénás alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 24 day zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

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

- Milk. 3 day 3 dni (6 molž)

•

juh

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

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:

Slovenia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/12/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

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

Engedély száma:

NP/V/0109/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/12/2002

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.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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