

Engemycin, 100 mg/ml, iniekcinis tirpalas galvijams, kiaulèms, arkliams, avims, šunims ir katèms

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Engemycin, 100 mg/ml, iniekcinis tirpalas galvijams, kiaulèms, arkliams, avims, šunims ir katèms

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 27 giorno At low doses.
- latte. 4 giorno At low doses. 4 days or 8 milkings.
- carni e frattaglie. 18 giorno At high doses.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 18 giorno
- latte. 4 giorno 4 days or 8 milkings.

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 27 giorno At low doses.
- latte. 4 giorno 4 days or 8 milkings.
- carni e frattaglie. 18 giorno At high doses.

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno
At low doses.

- carni e frattaglie. 7 giorno
At high doses.

•

Ovino

- carni e frattaglie. 18 giorno

- latte. 4 giorno
4 days or 8 milkings.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/12/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/95/0263/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/04/2024

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.