

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Ovino

bovini

Cane

Suino

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

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 intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Ovino

- latte. 4 giorno Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- carni e frattaglie. 18 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 27 giorno

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- latte. 4 giorno Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

bovini

- latte. 4 giorno Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- carni e frattaglie. 27 giorno

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Ovino

- carni e frattaglie. 18 giorno

- latte. 4 giorno Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

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:

13/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/93/0029

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/03/1993

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.