

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

- Pienas. 3 d. Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Pienas. 3 d. Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

- Pienas. 3 d. Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Pienas. 3 d. Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/02/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

150194

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.