

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

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Avis

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

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 raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d.

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d. zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Pienas. 3 d. Mleko: 3 dni (6 molž)

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d. Meso in organi: 7 dni

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. Meso in organi: 12 dni

- Pienas. 3 d. Mleko: 3 dni (6 molž)

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 24 d. zdravljene z majhnimi odmerki: 24 dni
- Skerdiena ir subproduktai. 16 d. zdravljene z velikimi odmerki: 16 dni
- Pienas. 3 d. 3 dni (6 molž)

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. Meso in organi: 12 dni
- Pienas. 3 d. Mleko: 3 dni (6 molž)

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

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Slovenia

Pakuotės aprašymas:Pateikiama tik SlovėnųPateikiama tik SlovėnųPateikiama tik SlovėnųPateikiama tik SlovėnųPateikiama tik Slovėnų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

12/12/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Atsakinga institucija:

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

Registracijos numeris:

NP/V/0109/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/12/2002

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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