

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

Intervet Productions 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 (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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