

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvātska, lōsning

Atļautas

- Oxytetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvātska, lōsning

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

113.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena

-

Liellops

- Piens. 4 diena
vid dozer upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Piens. 7 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

intravenozai lietošanai:

-

Aita

- Piens. 4 diena
vid dozer upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena

-

Liellops

- Piens. 7 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Sweden

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/10/1991

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Swedish Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

11441

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/10/1991

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.