

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Awtorizzat

- Oxytetracycline

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini
Użu għal taħt il-ġilda
Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-vini:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovčí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

Užu għal ġol-muskoli:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

-

Pig

- Meat and offal. 10 day Podávání s prodlouženým účinkem.

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Czechia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ċek](#)

Disponibbli biss fi [Ċek](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

9/09/1992

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/12/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.