

Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Kalveren
Varken
Biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 18 day

•

Schaap

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 18 day

•

Kalveren

- Meat and offal. 18 day

•

Varken

- Meat and offal. 18 day

•

Biggen

- Meat and offal. 18 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Kunststof (PET) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 50 ml

Kunststof (PET) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 250 ml

Kunststof (PET) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 100 ml

Glazen (type II, Ph. Eur.) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 50 ml

Glazen (type II, Ph. Eur.) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 100 ml

Glazen (type II, Ph. Eur.) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 250 ml

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/07/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH
Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8291

Datum toelatingswijziging:

25/10/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents