

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap
Paard
Varken
Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

-

Rund

- Meat and offal. 16 day
- Meat and offal. 24 day
- Milk. 3 day

Intraveneus gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 3 day

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

-

Rund

- Meat and offal. 16 day

- Meat and offal. 24 day

- Milk. 3 day

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 12 day

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

-

Rund

- Meat and offal. 24 day

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 3 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:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/03/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0662

Datum toelatingswijziging:

11/03/1999

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

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.