

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard
Schaap
Rund
Kat
Hond
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan 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:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- 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.

-

Schaap

- 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.

-

Rund

- 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.

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- 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.

•

Schaap

- 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.

•

Varken

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

•

Rund

- 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.

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:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

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:

9/09/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/517/92-S/C

Datum toelatingswijziging:

16/12/2020

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

Documenten

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.

Etikettering

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