

Engemycin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Engemycin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Kalveren

Varken

Biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

107.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 27 day 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden
- Milk. 144 hour 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Kalveren

- Meat and offal. 27 day 2 x 20 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Varken

- Meat and offal. 8 day 2 x 10 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden

•

Biggen

- Meat and offal. 8 day 2 x 20 mg/kg KGW im Abstand von 48 Stunden
-

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:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Ges.m.b.H.

Handelsvergunningsdatum:

5/04/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00201

Datum toelatingswijziging:

5/04/1994

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

Documenten

Bijsluiter

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.

Etikettering

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

at-puar-600000085782-np-engemycin-de.pdf