

Engemycin, 100 mg/ml, injectie tirpalas galvijams, kiaulėms, arkliams, avims, šunims ir katėms

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Engemycin, 100 mg/ml, injectie tirpalas galvijams, kiaulėms, arkliams, avims, šunims ir katėms

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Schaap
Varken
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Subcutaan 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:

-

Rund

- Meat and offal. 27 day At low doses.
- Milk. 4 day At low doses. 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 day At high doses.

-

Schaap

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 4 day 4 days or 8 milkings.

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 27 day At low doses.
- Milk. 4 day 4 days or 8 milkings.
- Meat and offal. 18 day At high doses.

-

Varken

- Meat and offal. 8 day At low doses.
- Meat and offal. 7 day At high doses.

-

Schaap

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 4 day 4 days or 8 milkings.

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:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

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

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

21/12/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/95/0263/001-002

Datum toelatingswijziging:

25/04/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents

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