

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Rund

Paard

Varken

Schaap

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

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 24 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 day Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg
- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

-

Schaap

- Meat and offal. 12 day

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 24 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 day Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

Varken

- Meat and offal. 7 day

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

Schaap

- Meat and offal. 12 day

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 day Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

3/02/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150194

Datum toelatingswijziging:

25/03/2024

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.