

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

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
hest
gris
storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 12 dag
- Milk. 3 dag

-

hest

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

storfe

- Slakt. 16 dag
- Slakt. 24 dag
- Milk. 3 dag

Intravenøs bruk:

-

sau

- Slakt. 12 dag

- Milk. 3 dag

-

hest

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

storfe

- Slakt. 16 dag
- Slakt. 24 dag
- Milk. 3 dag

Intramuskulær bruk:

-

sau

- Milk. 3 dag
- Slakt. 12 dag

-

hest

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

storfe

- Slakt. 24 dag
- Slakt. 16 dag

- Milk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/03/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH
Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0662

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.