

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 27 dag

Årstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Melk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Slakt. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

sau

- Slakt. 18 dag

- Melk. 4 dag Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

gris

- Slakt. 8 dag Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 4 dag Årstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu
- Slakt. 27 dag Årstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

gris

- Slakt. 8 dag Årstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

sau

- Slakt. 18 dag
- Melk. 4 dag Årstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Melk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/93/0029

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/03/1993

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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