

Engemycine 10% LA 100 mg/ml Solution injectable

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Engemycine 10% LA 100 mg/ml Solution injectable

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

sau

- Slakt. 18 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.

-

gris

- Slakt. 11 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:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 817/09/04/0998

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2000

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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