

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

•

Cattle

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

•

Pig

- Meat and offal. 7 dia

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

•

Sheep

- Meat and offal. 12 dia

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

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

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 24 dia
Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

- Meat and offal. 16 dia
Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

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

•

Pig

- Meat and offal. 7 dia

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

•

Sheep

- Meat and offal. 12 dia

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/02/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150194

Data da alteração do estado de autorização:

25/03/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.