

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

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Oaie

Cal

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Carne și organe. 12 zi
- Milk. 3 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 16 zi
- Carne și organe. 24 zi
- Milk. 3 zi

Administrare intravenoasă:

-

Oaie

- Carne și organe. 12 zi

- Milk. 3 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 16 zi
- Carne și organe. 24 zi
- Milk. 3 zi

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Milk. 3 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 24 zi
- Carne și organe. 16 zi

- Milk. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

11/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH
Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0662

Data modificării statusului autorizației:

11/03/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.