

Engemycin, 100 mg/ml, injecȋinis tirpalas galvijams, kiaulėms, arkliams, avims, Ńunims ir katėms

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Engemycin, 100 mg/ml, injecȋinis tirpalas galvijams, kiaulėms, arkliams, avims, Ńunims ir katėms

Substanȋa activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Porc

Căine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

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 intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 27 zi At low doses.
- Lapte. 4 zi At low doses. 4 days or 8 milkings.
- Carne și organe. 18 zi At high doses.

-

Oaie

- Carne și organe. 18 zi
- Lapte. 4 zi 4 days or 8 milkings.

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 27 zi At low doses.
- Lapte. 4 zi 4 days or 8 milkings.
- Carne și organe. 18 zi At high doses.

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi At low doses.

- Carne și organe. 7 zi At high doses.

•

Oaie

- Carne și organe. 18 zi

- Lapte. 4 zi 4 days or 8 milkings.

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:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

21/12/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/95/0263/001-002

Data modificării statusului autorizației:

25/04/2024

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

Documente

Combined File of all Documents

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