

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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 intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 24 zi

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Carne și organe. 16 zi zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Lapte. 3 zi Mleko: 3 dni (6 molž)

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Mi dovoljena uporaba pri konjih, ki so namenjeni za prehrano ljudi. Not for use in food producing horses.

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi Meso in organi: 7 dni

-

Oaie

- Carne și organe. 12 zi Meso in organi: 12 dni

- Lapte. 3 zi Mleko: 3 dni (6 molž)

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 24 zi zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Carne și organe. 16 zi zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Lapte. 3 zi 3 dni (6 molž)

-

Oaie

- Carne și organe. 12 zi Meso in organi: 12 dni
- Lapte. 3 zi Mleko: 3 dni (6 molž)

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:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovenă
Disponibile numai în Slovenă
Disponibile numai în Slovenă
Disponibile numai în Slovenă
Disponibile numai în Slovenă

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

12/12/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0109/001

Data modificării statusului autorizației:

12/12/2002

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.