

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Ima
dovoljenje za
promet

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Milk. 4 day

Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

•

Horse

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Intraveniska uporaba:

-

govedo

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Meat and offal. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinārska oznaka klasifikācija zāvīm,
ki se uporablja v veterīni (ATCvet):**

QJ01AA06

Prāvni status za dobavo/izdāo zāvīm:

Zāvīm, ki se izdāo na veterīnārski recept

Status dovoljēnja za promet z zāvīm:

Valid

Ima dovoljēnē za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Latvia

Opis ovojnē zāvīm:

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Dodatne informācē

Vrsta dovoljēnja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Prāvna podlaga za izdāo dovoljēnja za promet z zāvīm:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/03/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/93/0029

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/03/1993

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.