

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

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

Intravenska uporaba

Subkutana 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. 24 day

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Meat and offal. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

•

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 day Meso in organi: 7 dni

-

Sheep

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 24 day zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Meat and offal. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Milk. 3 day 3 dni (6 molž)

-

Sheep

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Škatla z vialami po 500 ml iz polietilen tereftalata (PET), zaprtimi z zamaški iz halogenirane butilne gume in aluminijastimi zaporkami.

Škatla z vialami po 250 ml iz polietilen tereftalata (PET), zaprtimi z zamaški iz halogenirane butilne gume in aluminijastimi zaporkami.

Škatla z vialami po 100 iz polietilen tereftalata (PET), zaprtimi z zamaški iz halogenirane butilne gume in aluminijastimi zaporkami.

Škatla z vialami po 250 ml iz stekla tipa II (Ph. Eur.), zaprtimi z zamaški iz halogenirane butilne gume in aluminijastimi zaporkami.

Škatla z vialami po 100ml iz stekla tipa II (Ph. Eur.), zaprtimi z zamaški iz halogenirane butilne gume in aluminijastimi zaporkami.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

12/12/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0109/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/12/2002

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje