

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN**KARTONG 10x1x100 ml och 6x10x100 ml****1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN**

Engemycin vet. 100 mg/ml injektionsvätska, lösning
oxytetracyklin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 ml injektionsvätska innehåller:
Oxytetracyklinhydroklorid motsvarande oxytetracyklin 100 mg,
natriumformaldehydsulfoxylas, magnesiumoxid, povidon, aminoetanol, vatten för injektionsvätskor
till 1 ml.

3. LÄKEMEDELFORM

Injektionsvätska, lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

10x1x100 ml
6x10x100 ml

5. DJURSLAG

Nöt, får, svin

6. INDIKATION(ER)**7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

För injektion:
Nötkreatur: i.m, i.v.
Får, svin: i.m.

Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

Karenstider:
Slakt:
Nöt 30 dygn

Får 18 dygn
Svin 8 dygn

Mjölk:

Nöt 7 dygn

Får 4 dygn vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn.

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

10. UTGÅNGSDATUM

Exp.{månad/år}

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras vid högst 25 °C.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

13. TEXTEN "FÖR DJUR" SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur.

14. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Innehavare av godkännande för försäljning:
Intervet International B.V
Boxmeer - Nederländerna

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

MTnr 11441

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot:(number)

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN YTTRE FÖRPACKNINGEN
KARTONG 100 ml**1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Engemycin vet. 100 mg/ml injektionsvätska, lösning
oxytetracyklin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 ml injektionsvätska innehåller:
Oxytetracyklinhydroklorid motsvarande oxytetracyklin 100 mg,
natriumformaldehydsulfoxylas, magnesiumoxid, povidon, aminoetanol, vatten för injektionsvätskor
till 1 ml.

3. LÄKEMEDELSFORM

Injektionsvätska, lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

1x100 ml

5. DJURSLAG

Nöt, får, svin

6. INDIKATION(ER)**7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

För injektion:
Nötkreatur: i.m, i.v.
Får, svin: i.m.

Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

Karenstider:
Slakt:
Nöt 30 dygn
Får 18 dygn
Svin 8 dygn

Mjölk:
Nöt 7 dygn
Får 4 dygn vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn.

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

10. UTGÅNGSDATUM

Exp.{månad/år}

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras vid högst 25 °C.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

13. TEXTEN "FÖR DJUR" SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL

För djur.

14. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Innehavare av godkännande för försäljning:
Intervet International B.V
Boxmeer - Nederländerna

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

MTnr 11441

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot.:(nummer)

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ DEN INRE FÖRPACKNINGEN**ETIKETT för 1x100 ml****1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELET NAMN**

Engemycin vet. 100 mg/ml injektionsvätska, lösning
oxytetracyklin

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 ml injektionsvätska innehåller:
Oxytetracyklinhydroklorid motsvarande oxytetracyklin 100 mg,
natriumformaldehydsulfoxylas, magnesiumoxid, povidon, aminoetanol, vatten för injektionsvätskor
till 1 ml.

3. LÄKEMEDELFORM

Injektionsvätska, lösning

4. FÖRPACKNINGSTORLEK

1x100 ml

5. DJURSLAG

Nöt, får, svin

6. INDIKATION(ER)**7. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

För injektion:

Nötkreatur: i.m, i.v.

Får, svin: i.m.

Läs bipacksedeln före användning.

8. KARENSTID(ER)

Karenstider:

Slakt:

Nöt 30 dygn

Får 18 dygn

Svin 8 dygn

Mjölk:

Nöt 7 dygn
Får 4 dygn vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn.

9. SÄRSKILD(A) VARNING(AR), OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**10. UTGÅNGSDATUM**

Exp. {månad/år}

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras vid högst 25 °C.

12. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**13. TEXTEN "FÖR DJUR" SAMT VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING, I FÖREKOMMANDE FALL**

För djur.

14. TEXTEN "FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN"

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

15. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Innehavare av godkännande för försäljning:
Intervet International B.V
Boxmeer - Nederländerna

16. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

MTnr 11441

17. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot.: {nummer}