

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Godkänd

- Oxytetracycline

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får
Häst
Svin
Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning
Intravenös användning
Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal. 12 dygn
- Milk. 3 dygn

-

Häst

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 16 dygn
- Meat and offal. 24 dygn
- Milk. 3 dygn

Intravenös användning:

-

Får

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 3 dygn

-

Häst

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 16 dygn

- Meat and offal. 24 dygn

- Milk. 3 dygn

Intramuskulär användning:

-

Får

- Milk. 3 dygn

- Meat and offal. 12 dygn

-

Häst

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 24 dygn

- Meat and offal. 16 dygn

- Milk. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

11/03/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH
Intervet Productions S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

0662

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/03/1999

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.