

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

Godkänd

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Får

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan 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:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 24 dygn

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

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

- Milk. 3 dygn Mleko: 3 dni (6 molž)

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Svin

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

-

Får

- Meat and offal. 12 dygn Meso in organi: 12 dni

- Milk. 3 dygn Mleko: 3 dni (6 molž)

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

12/12/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

NP/V/0109/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/12/2002

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

Dokumenter

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.

Märkningstext

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