

# Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

говеда

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

113.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**овца**

- Meat and offal. 18 day

- 

**говеда**

- Milk. 4 day vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 30 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 8 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**овца**

- Milk. 4 day vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Meat and offal. 18 day

- 

**говеда**

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 30 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 8 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ01AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Sweden

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/10/1991

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Aprilia Animal Health S.r.l.  
Intervet International GmbH

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

11441

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/10/1991

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.