

# Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Разрешен

- Oxytetracycline

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

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

говеда

овца

теле

свиня

прасе

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 18 day

•

**овца**

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 18 day

•

**теле**

- Meat and offal. 18 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 18 day

•

**прасе**

- Meat and offal. 18 day
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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:**

Netherlands

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

---

## 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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/07/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**REG NL 8291

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**25/10/2021

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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