

# Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Разрешен

- Oxytetracycline

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

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

кон

овца

говеда

котка

куче

свиня

---

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

Подкожно 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:

#### Интравенозно приложение:

- 

##### **кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

- 

##### **овца**

- Meat and offal. 18 day Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

- 

##### **говеда**

- Meat and offal. 21 day Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

### Интрамускулно приложение:

-

**КОН**

- Meat and offal. no withdrawal period

Непoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

•

**ОВЦА**

- Meat and offal. 18 day Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Непoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 10 day Podávání s prodlouženým účinkem.

•

**ГОВЕДА**

- Meat and offal. 21 day Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Непoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

---

**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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Czechia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/09/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/517/92-S/C

---

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

16/12/2020

---

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

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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.