

# Engemycin, 100 mg/ml, süstelahus veistele, sigadele, hobustele, lammastele, koertele ja kassidele

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Engemycin, 100 mg/ml, süstelahus veistele, sigadele, hobustele, lammastele, koertele ja kassidele

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg  
Hest  
Får  
Svin  
Hund  
Kat

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse  
Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
107.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intravenøs anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Meat and offal. 27 dag
- Milk. 4 dag 4 päeva (8 lüpsi)

- 

##### Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inимtoiduks.

- 

##### Får

- Meat and offal. 18 dag
- Milk. 4 dag 4 päeva (8 lüpsi)

### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Meat and offal. 27 dag

Veis (väikese annusega raviskeem): 27 päeva. Veis (suure annusega raviskeem): 18 päeva.

- Meat and offal. 18 dag

Veis (väikese annusega raviskeem): 27 päeva. Veis (suure annusega raviskeem): 18 päeva.

- Milk. 4 dag 4 päeva (8 lüpsi)

•

### **Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

•

### **Svin**

- Meat and offal. 8 dag

Siga (väikese annusega raviskeem): 8 päeva. Siga (suure annusega raviskeem): 7 päeva.

- Meat and offal. 7 dag

Siga (väikese annusega raviskeem): 8 päeva. Siga (suure annusega raviskeem): 7 päeva.

•

### **Får**

- Meat and offal. 18 dag

- Milk. 4 dag 4 päeva (8 lüpsi)

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA06

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

6/04/2006

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1380

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

6/04/2006

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.