

# Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

Autoriseret

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Engemycin 10%, 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, koni, owiec

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Får

Hest

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på English  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 3 dag

- 

#### **Hest**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 7 dag

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 16 dag
- Meat and offal. 24 dag
- Milk. 3 dag

## **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 3 dag

- 

**Hest**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

- 

**Svin**

- Meat and offal. 7 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 16 dag

- Meat and offal. 24 dag

- Milk. 3 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Får**

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 12 dag

- 

**Hest**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

- 

**Svin**

- Meat and offal. 7 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 24 dag

- Meat and offal. 16 dag

- Milk. 3 dag

---

**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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Poland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## 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:**

11/03/1999

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0662

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

11/03/1999

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Etikettering

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

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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