

# Engemycine 10% LA 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Engemycine 10% LA 100 mg/ml Oplossing voor injectie

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Får

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

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:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Får**

- Meat and offal. 18 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

•

**Svin**

- Meat and offal. 11 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:**

Belgium

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## 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:**

28/10/1987

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/09/2023

---

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.

### Indlægsseddel

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

### Etikettering

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