

# Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan 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:

•

#### Kvæg

- Meat and offal. 24 dag

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Meat and offal. 16 dag zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

•

#### Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Mi dovoljena uporaba pri konjih, ki so namenjeni za prehrano ljudi. Not for use in food producing horses.

•

#### Svin

- Meat and offal. 7 dag Meso in organi: 7 dni

•

#### Får

- Meat and offal. 12 dag Meso in organi: 12 dni

- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 24 dag zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Meat and offal. 16 dag zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Milk. 3 dag 3 dni (6 molž)

- 

**Får**

- Meat and offal. 12 dag Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 dag Mleko: 3 dni (6 molž)

---

**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:**Slovenia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

12/12/2002

---

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

Intervet International GmbH  
Intervet Productions S.r.l.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0109/001

---

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

12/12/2002

---

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.