

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Authorised

- Oxytetracycline

Product identification

Medicine name:

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Active substance:

Oxytetracycline

Target species:

Horse

Sheep

Cattle

Cat

Dog

Pig

Route of administration:

Intravenous use

Subcutaneous use

Intramuscular use

Product details

Active substance and strength:

Oxytetracycline

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pharmaceutical form:

Solution for injection

Withdrawal period by route of administration:

Intravenous use:

-

Horse

- 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.

-

Sheep

- 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.

-

Cattle

- 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.

Intramuscular use:

-

Horse

- 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.

•

Sheep

- 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.

•

Pig

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

•

Cattle

- 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.

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ01AA06

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

Czechia

Available in:

Czechia

Package description:

Available only in [Czech](#)

Available only in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Full application (Article 12(3) of Directive No 2001/82/EC)

Marketing authorisation holder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/09/1992

Manufacturing sites for batch release:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Responsible authority:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/517/92-S/C

Date of authorisation status change:

16/12/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Summary of Product Characteristics

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Package Leaflet

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Labelling

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.