

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

Volitatud

- Oxytetracycline hydrochloride

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

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

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### **Loomaliigid:**

veis  
hobune  
siga  
lammas  
koer  
kass

### **Manustamisviis:**

Intramuskulaarne  
Intravenoosne  
Subkutaanne

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Ravimvorm:

Süstelahus

---

## Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

### Intramuskulaarne:

- 

#### veis

- liha ja söödavad koed. 24 day

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- liha ja söödavad koed. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- piim. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

- 

#### hobune

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

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

- 

#### sigga

- liha ja söödavad koed. 7 day Meso in organi: 7 dni

- 

#### lammas

- liha ja söödavad koed. 12 day Meso in organi: 12 dni

- piim. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

**Intravenoosne:**

- 

**veis**

- liha ja söödavad koed. 24 day zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- liha ja söödavad koed. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- piim. 3 day 3 dni (6 molž)

- 

**lammas**

- liha ja söödavad koed. 12 day Meso in organi: 12 dni
- piim. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

---

**Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QJ01AA06

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

**Müügiloa staatus:**

Valid

**Müügiluba riikides:**

Sloveenia

**Saadaval:**

Sloveenia

**Pakendi kirjeldus:**Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Intervet International B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

12/12/2002

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Vastutav asutus:**

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

---

**Müügiloa number:**

NP/V/0109/001

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

12/12/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.