

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Lait. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Viande et abats. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Mouton

- Viande et abats. 18 day

- Lait. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Viande et abats. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Porc

- Viande et abats. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

•

Mouton

- Viande et abats. 18 day

- Lait. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Lait. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Parallel Trade Approval

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/05/2026

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/I/26/0023

Produit de référence dans le pays de destination:

600000006416

Commerce parallèle du produit (identifiant dans le pays d'approvisionnement):

600000010366

Distributeur dans le pays d'approvisionnement:

Maravet S.R.L.

Distributeur dans le pays de destination:

Magnum Veterinarija SIA

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet