

# Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulëms, arkliams, avims, šunims ir katëms

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Engemycin, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulëms, arkliams, avims, šunims ir katëms

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## 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 intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 27 day At low doses.
- Lait. 4 day At low doses. 4 days or 8 milkings.
- Viande et abats. 18 day At high doses.

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 4 day 4 days or 8 milkings.

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 27 day At low doses.
- Lait. 4 day 4 days or 8 milkings.
- Viande et abats. 18 day At high doses.

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 8 day At low doses.
- Viande et abats. 7 day At high doses.

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 4 day 4 days or 8 milkings.

---

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

QJ01AA06

---

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

#### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

#### **Autorisé en:**

Lituanie

---

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

---

## Informations complémentaires

#### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

#### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

#### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

#### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/12/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/95/0263/001-002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/04/2024

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.