

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

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

sertés

juh

kutya

macska

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

•

##### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 24 day

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

•

##### **ló**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

•

##### **sertés**

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

•

##### **juh**

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

### **Intravénás alkalmazás:**

•

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 24 day zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

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

- Milk. 3 day 3 dni (6 molž)

•

#### **juh**

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

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA06

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Elérhető:**

Slovenia

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/12/2002

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

### **Felelős hatóság:**

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

---

### **Engedély száma:**

NP/V/0109/001

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

12/12/2002

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.