

# Engemycin LA vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Engemycin LA vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

113.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 35 giorno
- latte. 4 giorno

Pidennettyyn vaikutukseen tähtäävää annostusta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 18 giorno
- latte. 4 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 35 giorno
- latte. 4 giorno

Pidennettyyn vaikutukseen tähtäävää annostusta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 18 giorno
- latte. 4 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Finlandia

---

**Disponibile in:**

Finlandia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Finnish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/08/1989

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

10043

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/08/1989

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.