

# Engemycin LA vet 100 mg/ml injekcioneste, liuos

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Engemycin LA vet 100 mg/ml injekcioneste, liuos

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Avis

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

113.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.
- Pienas. 4 d.

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

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.
- Pienas. 4 d.

**Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.
- Pienas. 4 d.

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

- 

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.
  - Pienas. 4 d.
-

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01AA06

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Finland

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Suomių](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

15/08/1989

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Finnish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

10043

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

15/08/1989

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.