

File downloaded on 2026-04-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000053394>

Engemycin vet. 100 mg/ml Injekcijsv tska, l sning

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Engemycin vet. 100 mg/ml Injekcijsv tska, l sning

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Galvijai

Kiaulė

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:**

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

-

Galvijai

- Pienas. 4 d. vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Pienas. 7 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

Leisti į veną:

-

Avis

- Pienas. 4 d. vid doser upp till 10 mg/kg kroppsvikt/dygn

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

-

Galvijai

- Pienas. 7 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 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:

Sweden

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Pateikiama tik [Švedų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

25/10/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet Productions S.r.l.
Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos numeris:

11441

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/10/1991

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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