

# Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Registruotas

- Oxytetracycline

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

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

Žirgas

Avis

Galvijai

Katė

Šuo

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Leisti į veną:

- 

#### **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d. Podávání s prodlouženým účinkem.

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d. Podávání s prodlouženým účinkem.

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

### Leisti į raumenis:

-

## **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

•

## **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d. Podávání s prodlouženým účinkem.

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

•

## **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d. Podávání s prodlouženým účinkem.

•

## **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d. Podávání s prodlouženým účinkem.

- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

---

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

QJ01AA06

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Paroduoma tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

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

---

**Galima įsigyti:**

Czechia

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Čekų](#)

Pateikiama tik [Čekų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

9/09/1992

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos numeris:**

96/517/92-S/C

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

16/12/2020

---

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.

Ženklimas

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