

# Engemycine 10%/LA, oplossing voor injectie voor schapen, varkens en katten

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Engemycine 10%/LA, oplossing voor injectie voor schapen, varkens en katten

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

Biggen

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Schaap**

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 13 day

- 

**Biggen**

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Glazen (type II, Ph. Eur.) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 250 ml

Glazen (type II, Ph. Eur.) flacon, afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule à 100 ml

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

8/10/1991

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH  
Intervet Productions S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 4111

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/10/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents