

# Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

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

Engemycin 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, konje, ovce, pse in mačke

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Rund

Paard

Varken

Schaap

Hond

Kat

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan 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:

- 

#### Rund

- Meat and offal. 24 day

Meso in organi: zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni

- Meat and offal. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

- 

#### Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Mi dovoljena uporaba pri konjih, ki so namenjeni za prehrano ljudi. Not for use in food producing horses.

- 

#### Varken

- Meat and offal. 7 day Meso in organi: 7 dni

- 

#### Schaap

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

## Intraveneus gebruik:

- 

### Rund

- Meat and offal. 24 day zdravljenje z majhnimi odmerki: 24 dni
- Meat and offal. 16 day zdravljenje z velikimi odmerki: 16 dni
- Milk. 3 day 3 dni (6 molž)

- 

### Schaap

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni
- Milk. 3 day Mleko: 3 dni (6 molž)

---

## 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:

Slovenië

---

### Beschikbaar in:

Slovenië

---

### Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)  
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)  
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)  
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)  
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

12/12/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH  
Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

NP/V/0109/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/12/2002

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.