

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Dopuszczony

- Oxytetracycline

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem aitām, suņiem un kaķiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Cattle

- Meat and offal. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18,0 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

•

Horse

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas skat. 3.9. apakšpunktu.

Podanie dožylne:

-

Cattle

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

- Meat and offal. 27 day

Ārstējot ar augstām devām 18 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

Ārstējot ar augstām devām 7 dienas, skat. 3.9. apakšpunktu.

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 4 day Ārstējot ar zemām devām, skat. 3.9. apakšpunktu

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Milk. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/05/2026

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/I/26/0023

Import równoległy w odniesieniu do:

600000006416

Import równoległy produktu:

600000010366

Hurtownik pochodzenia:

Maravet S.R.L.

Hurtownik przeznaczenia:

Magnum Veterinarija SIA

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet