

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059206>

Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Engemycine 10%, oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Vițel

Porc

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Lapte. 5 zi
- Carne și organe. 18 zi

•

Oaie

- Lapte. 5 zi
- Carne și organe. 18 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 18 zi

•

Porc

- Carne și organe. 18 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 18 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

28/07/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 8291

Data modificării statusului autorizației:

25/10/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.