

Engemicina 10 % LA, solu  o injet  vel para bovinos, su  nos, equinos, ovinos, c  es e gatos

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Engemicina 10 % LA, solu  o injet  vel para bovinos, su  nos, equinos, ovinos, c  es e
gatos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia   int  :

Bovine

Vi  el

Cal

Cal (m  nz)

Porc

Purcei

Oaie

Oaie (miel)

C  ine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

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 intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 35 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 35 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 21 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 35 zi

- Carne și organe. 21 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 10 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 4 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 21 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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în Portugheză

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health Lda.

Data autorizației de comercializare:

24/01/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

753/01/14NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

26/05/2026

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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