

# Engemycin LA vet 100 mg/ml injekcioneste, liuos

Ima dovoljenje  
za promet

- Oxytetracycline hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Engemycin LA vet 100 mg/ml injekcioneste, liuos

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

---

# Podatki o zdravilu

## **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
113.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

## **Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:**

- 

### **govedo**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 4 day

Pidennettyyn vaikutukseen tähtäävää annostusta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 4 day

## **Intravenska uporaba:**

- 

### **govedo**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 4 day

Pidennettyyn vaikutukseen tähtäävää annostusta ei saa käyttää lypsäville eläimille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi

- 

## Sheep

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 4 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA06

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Na voljo v:**

Finland

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Finnish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

15/08/1989

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Pristojni organ:**

Finnish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

10043

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

15/08/1989

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.