

# Engemycin, 100 mg/ml, süstelahus veistele, sigadele, hobustele, lammastele, koertele ja kassidele

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Oxytetracycline hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Engemycin, 100 mg/ml, süstelahus veistele, sigadele, hobustele, lammastele, koertele ja kassidele

### 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](#)

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](#)

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:**

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

107.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

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

#### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 27 day

- Milk. 4 day 4 päeva (8 lüpsi)

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inимtoiduks.

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 4 day 4 päeva (8 lüpsi)

### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 27 day

Veis (väikese annusega raviskeem): 27 päeva. Veis (suure annusega raviskeem): 18 päeva.

- Meat and offal. 18 day

Veis (väikese annusega raviskeem): 27 päeva. Veis (suure annusega raviskeem): 18 päeva.

- Milk. 4 day 4 päeva (8 lüpsi)

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 8 day

Siga (väikese annusega raviskeem): 8 päeva. Siga (suure annusega raviskeem): 7 päeva.

- Meat and offal. 7 day

Siga (väikese annusega raviskeem): 8 päeva. Siga (suure annusega raviskeem): 7 päeva.

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 4 day 4 päeva (8 lüpsi)

---

**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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

6/04/2006

---

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

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Pristojni organ:**

State Agency Of Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1380

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/04/2006

---

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.