

# Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

Godkänd

- Oxytetracycline

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Engemycin, 100mg/ml, Injekční roztok

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Häst

Får

Nöt

Katt

Hund

Svin

---

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intravenös användning:**

- 

##### **Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

- 

##### **Får**

- Meat and offal. 18 dygn Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

- 

##### **Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn Podávání s prodlouženým účinkem.

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

### **Intramuskulär användning:**

-

## **Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., Při opakovaném podání po 24 hodinách po dobu 3-5 dnů.

•

## **Får**

- Meat and offal. 18 dygn Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

•

## **Svin**

- Meat and offal. 10 dygn Podávání s prodlouženým účinkem.

•

## **Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn Podávání s prodlouženým účinkem.
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu., Podávání s prodlouženým účinkem.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Tjeckien

---

**Tillgänglig i:**

Tjeckien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

9/09/1992

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/517/92-S/C

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/12/2020

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.