

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000010366>

# ENGEMYCIN 100 mg/ml

Godkänd

- Oxytetracycline

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

ENGEMYCIN 100 mg/ml

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

Katt

Nöt

Häst

Svin

Får

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intravenös 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:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 24 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 dygn Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg
- Milk. 3 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

**Svin**

- Meat and offal. 7 dygn

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

**Får**

- Meat and offal. 12 dygn

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 24 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg
- Meat and offal. 16 dygn Dose schedule up to 20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

•

### **Svin**

- Meat and offal. 7 dygn

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

•

### **Får**

- Meat and offal. 12 dygn

Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg and dose 10-20 mg oxytetracycline / kg

- Milk. 3 dygn Dose schedule up to 10 mg oxytetracycline / kg

---

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

QJ01AA06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Rumänien

---

### **Tillgänglig i:**

Rumänien

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

3/02/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

150194

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/03/2024

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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