

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Schaf
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 month

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/071/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.