

# Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
107.93 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 35 Día
- Milk. 96 Hora(s)

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 35 Día
- Milk. 96 Hora(s)

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 6 Mes(es)

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 96 Hora(s)

-

### **Ovino**

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 96 Hora(s)

•

### **Porcino**

- Meat and offal. 9 Día

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Irlanda

---

### **Disponible en:**

Irlanda

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## **Información adicional**

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10996/071/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/1988

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.