

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 month

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 9 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 9 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

1/10/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/071/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.