

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Engemicina 10 % LA, solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Hestur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

[Norwegian](#)

Svín

Svín (grís)

Sauðkind

Sauðkind (lamb)

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 4 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/01/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Intervet Productions S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

753/01/14NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2022

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.