

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
107.93 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 35 dag
- Melk. 96 time

-

sau

- Slakt. 35 dag
- Melk. 96 time

-

hest

- Slakt. 6 måned

-

gris

- Slakt. 13 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 9 dag
- Melk. 96 time

-

sau

- Slakt. 9 dag
- Melk. 96 time

-

gris

- Slakt. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/071/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/1988

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.