

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Engemycin DD 100 mg/ml Solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

107.93 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 96 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 96 oră

-

Cal

- Carne și organe. 6 month

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 96 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 96 oră

•

Porc

- Carne și organe. 9 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10996/071/001

Data modificării statusului autorizației:

1/10/1988

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.