

Engemycin Spray, 25 mg/ml, Cutaneous Spray, Suspension for Cattle, Sheep and Pigs

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Engemycin Spray, 25 mg/ml, Cutaneous Spray, Suspension for Cattle, Sheep and Pigs

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Спрей за кожа, суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане върху кожата:**

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Stained part of the pig skin must be removed prior to the rest of the animal being used for human consumption

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/10/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 06376/3019

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/05/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IT/V/0122/001

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.