

Engemycin Spray, 25mg/mL, cutaneous spray, suspension for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Engemycin Spray, 25mg/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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Czechia

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:

14/12/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/059/10-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/12/2014

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.

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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