

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

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung auf der Haut:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD06AA03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

13/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 06376/3019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/05/2024

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0122/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Estland Deutschland
Griechenland Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal

Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.