

Engemycin Spray 25 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Engemycin Spray 25 mg/ml Spray zur Anwendung auf der Haut, Suspension

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

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:

15/12/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V356307

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2009

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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Package Leaflet and Labelling

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen