

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

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Engemycin Spray, 25mg/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:**

Polen

---

**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:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1923

---

**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](http://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.