

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

Μη  
εγκεκριμένο

- OXYTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Τοπική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό εκνέφωμα, εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Τοπική χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ημέρα

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QD06AA03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

18/11/2009

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

IS/2/09/011/01

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/02/2014

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

IT/V/0122/001/DC

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.