

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para pulverización cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Uso cutáneo:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD06AA03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponibile en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V356307

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/12/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Italia

---

**Número de procedimiento:**

IT/V/0122/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia Irlanda  
Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia

España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.