

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

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 Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

24/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 102670

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/02/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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