

Engemycin Spray 25 mg/ml Suspension pour pulvérisation cutanée

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Engemycin Spray 25 mg/ml Suspension pour pulvérisation cutanée

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pulvérisation cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD06AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V356307

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2009

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0122/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Irlande
Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger