

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

Nije  
odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Za kožu

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
25.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Sprej za kožu, suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Za kožu:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

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

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD06AA03

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

24/09/2009

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj odobrenja:**

1571

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/09/2024

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Broj postupka:**

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.