

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, sospensione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD06AA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

31/07/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401185.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/12/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Italia

---

**Numero di procedura:**

IT/V/0122/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Irlanda  
Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.