

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:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

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 International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/02/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/050/DC/09-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/02/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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