

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

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Huidspray, suspensie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Cutaan gebruik:**

- 

**Rund**

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

- 

**Schaap**

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

- 

**Varken**

- 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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QD06AA03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/12/2009

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

1923

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/12/2009

---

**Rapporterende lidstaat:**

Italië

---

**Procedurenummer:**

IT/V/0122/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Ierland  
Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.