

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para pulverização cutânea

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD06AA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/12/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/059/10-C

Data da alteração do estado de autorização:

5/12/2014

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia Irlanda
Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.