

Engemicina spray, 25mg/ml, spray cutâneo, suspensão para bovinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Engemicina spray, 25mg/ml, spray cutâneo, suspensão para bovinos, ovinos e suínos

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:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/07/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

191/01/09DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

24/06/2026

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

português (PDF)

Publicado em: 24/06/2026

[Descarregar](#)