

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

Oprávněný

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Dermálny suspenzný sprej

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Dermálne použitie:

- 

#### **Cattle**

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

- 

#### **Sheep**

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

- 

#### **Pig**

- 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

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD06AA03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Belgicko

---

**Dostupné v:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/12/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V356307

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/12/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Talianko

---

**Číslo postupu:**IT/V/0122/001

---

**Dotknuté členské štáty:**Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko Írsko Lotyšsko  
Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko ŠpanielskoDostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.