

Alamycin, 32,1 mg/g nahasprei,
lahus veistele, lammastele ja
sigadele.

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Alamycin, 32,1 mg/g nahasprei, lahus veistele, lammastele ja sigadele.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

36.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Спрей за кожа, разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане върху кожата:

• **говеда**

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

Mitte kasutada lakteerivate loomade udaral ega nisadel, kui nende piima tarvitatakse inimtoiduks.

• **овца**

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

Mitte kasutada lakteerivate loomade udaral ega nisadel, kui nende piima tarvitatakse inimtoiduks.

• **свиня**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD06AA03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

20/10/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на лиценз:

1199

Дата на промяна в статуса на лиценз:

20/10/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058771>