

Alamycin Aerosol, 5g, Kožní sprej, roztok

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

Alamycin Aerosol, 5g, Kožní sprej, roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

35.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Kutanspray, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Kutan anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

• Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat na ošetření vemene a struků.,

• Svin

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06AA03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

9/11/1994

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/1169/94-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/11/1994

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059810>