

ALAMYCIN AEROSOL 32,1 mg/mL

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALAMYCIN AEROSOL 32,1 mg/mL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
35.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Topical use:

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:QD06AA03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:Chellafarm Vet A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:10/12/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

75237/10-08-2021/K-0053002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/12/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet