

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

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

36.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Anwendung auf der Haut:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD06AA03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Verfügbar in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

19/10/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1199

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/10/1998

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.