

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

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
36.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Δερματική χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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

- 

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

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

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QD06AA03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Estonia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/10/1998

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1199

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/10/1998

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.