

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

### Vía de administración:

Uso cutáneo

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
36.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso cutáneo:**

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

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

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QD06AA03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

20/10/1998

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1199

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

20/10/1998

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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