

# Nixal Spray A.U.V.

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nixal Spray A.U.V.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.04 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para pulverización cutánea

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QD06AA03

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:** Hungría

---

**Disponible en:** Hungría

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/04/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

21/04/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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