

# Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponível únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 10 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 8 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

---

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

QJ01AA06

---

**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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)  
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)  
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)  
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)  
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/2005

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número de autorización:**

51568

---

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

1/07/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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