

ALAMYCIN AEROSOL 32,1 mg/mL

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALAMYCIN AEROSOL 32,1 mg/mL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Uso tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso tópico:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chellafarm Vet A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

75237/10-08-2021/K-0053002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet