

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

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

36.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour pulvérisation cutanée

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

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

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD06AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Disponible en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Estonian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/10/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1199

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/10/1998

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.