

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

Autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

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

Disponível unicamente en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

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

Disponível unicamente en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 10 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 8 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 28 day

---

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

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

---

## 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:**

22/06/2005

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Numéro de l'autorisation:**

51568

---

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

1/07/2019

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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