

ALAMYCIN, odos purškalas

Odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ALAMYCIN, odos purškalas

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
2.57 gram / 140.00 gram

Farmaceutski oblik:

Sprej za kožu, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Cattle

- Not applicable. 0 day

-

Sheep

- Not applicable. 0 day

-

Pig

- Not applicable. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD06AA03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupan samo u litvanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/11/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Manufacturing Ltd

Norbrook Laboratories Limited

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/01/1346/001

Datum promjene statusa odobrenja:

26/11/2006

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

RV1346.pdf