

# ALAMYCIN AEROSOL

Dopuszczony

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ALAMYCIN AEROSOL

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 gram(s) / 140.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski rumuński

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QD06AA03

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Dostępne w:**

Bulgaria

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/11/2011

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-1686

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/11/2011

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)