

# OXYMYCIN AEROSSOL 32,1 mg/ml

## Solução para pulverização cutânea para bovinos e ovinos

Autorizat

- Oxytetracycline

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

OXYMYCIN AEROSSOL 32,1 mg/ml Solução para pulverização cutânea para bovinos e ovinos

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

37.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Spray cutanat, suspensie

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare cutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

- 

**Oaie**

- Carne. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QD06AX99

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/06/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

51567

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/07/2019

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.