

Alamycin Aerosol 3.2 %w/v Cutaneous Spray, solution

Pooblašeno

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

Alamycin Aerosol 3.2 %w/v Cutaneous Spray, solution

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

3.45 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Dermalno pršilo, raztopina

Withdrawal period by route of administration:**Dermalna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QD06AA03

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Ireland

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1988

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Ltd

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja :

VPA22664/014/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/10/1988

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064633>