

Alamycin LA, 200mg/ml, Injekční roztok

Autorizovaný

- Oxytetracycline

Product identification

Název léčivého přípravku:

Alamycin LA, 200mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Mléko. 8 day

- Maso. 35 day

• Ovce

- Mléko. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

- Maso. 24 day

• Prase

- Maso. 20 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 250.0 ml

sklo lahvička 1 x 100.0 ml

sklo lahvička 1 x 50.0 ml

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

13/04/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Registrační číslo:

96/519/94-C

Datum změny stavu registrace:

13/04/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059812>