

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizovaný

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Ovce

Ovce (jehně)

Prase

Prase (sele)

Skot (tele)

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

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

- Milk. 7 day

- Maso. 35 day

• Ovce

- Maso. 20 day

• Ovce (jehně)

- Maso. 20 day

• Prase

- Maso. 20 day

• Prase (sele)

- Maso. 20 day

• Skot (tele)

- Maso. 35 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Dutch

K dispozici pouze v Dutch

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

25/07/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 2738

Datum změny stavu registrace:

3/12/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066093>