

ALAMYCIN LA 300

Autoriseret

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALAMYCIN LA 300

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 35 dag
giorni (alto dosaggio)

•

Kvæg

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 35 dag
giorni (alto dosaggio)

•

Kvæg

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 35 dag
giorni (alto dosaggio)

•

Får

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 28 dag
giorni (alto dosaggio)

•

Får

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 28 dag
giorni (alto dosaggio)

-

Får

- Milk. 8 dag
- Meat and offal. 28 dag
- Meat and offal. 28 dag
giorni (alto dosaggio)

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag
- Meat and offal. 28 dag
giorni (alto dosaggio)

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag
- Meat and offal. 28 dag
giorni (alto dosaggio)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

16/01/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/01/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.