

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Autoriseret

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ALAMYCIN LA 300MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

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

- Meat and offal. 28 dag δόση 20mg/kg

- Milk. 7 dag δόση 20mg/kg

- Meat and offal. 35 dag δόση 30mg/kg

- Milk. 7 dag δόση 30mg/kg

•

Får

- Meat and offal. 28 dag δόση 20mg/kg

- Milk. 8 dag δόση 20mg/kg

•

Svin

- Meat and offal. 14 dag δόση 20mg/kg

- Meat and offal. 28 dag δόση 30mg/kg

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Hellafarm S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/09/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

75242/12-08-2021/K-0053004

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/08/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet