

ALAMYCIN LA 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ALAMYCIN LA 200 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Milch. 8 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

- Milch. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

29/08/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190081

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.