

# ALAMYCIN LA 300

Zugelassen

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ALAMYCIN LA 300

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

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

•

**Rind**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 35 Tag  
giorni (alto dosaggio)

•

**Rind**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 35 Tag  
giorni (alto dosaggio)

•

**Rind**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 35 Tag  
giorni (alto dosaggio)

•

**Schaf**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag  
giorni (alto dosaggio)

•

**Schaf**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag  
giorni (alto dosaggio)

- 

### **Schaf**

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag giorni (alto dosaggio)

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag giorni (alto dosaggio)

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag giorni (alto dosaggio)

---

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

QJ01AA06

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Italien

---

### **Verfügbar in:**

Italien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

16/01/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/01/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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