

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

Abgaberegung:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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