

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

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Доза 20 mg/kg т.м.

- Milch. 10 Tag

- Fleisch und Innereien. 35 Tag Доза 30 mg/kg т.м.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Доза 20 mg/kg т.м.

- Milch. 8 Tag

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Доза 30 mg/kg т.м.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag Доза 20 mg/kg т.м.

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Доза 30 mg/kg т.м.

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:Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Asklep-Pharma OOD

Zulassungsdatum:

16/11/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1661

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/01/2017

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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