

ALAMYCIN LA 300

Εξουσιοδοτημένο

- Oxytetracycline

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ALAMYCIN LA 300

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Βοοειδή

- Milk. 7 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 35 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Βοοειδή

- Milk. 7 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 35 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Βοοειδή

- Milk. 7 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 35 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Πρόβατο

- Milk. 8 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Πρόβατο

- Milk. 8 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Πρόβατο

- Milk. 8 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα
giorni (alto dosaggio)

• Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Meat and offal. 28 Ημέρα giorni (alto dosaggio)

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Norbrot Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

16/01/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

MdS

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

16/01/2003

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

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091004>