

# ALAMYCIN LA 300

Εγκριμένο

- Oxytetracycline

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ALAMYCIN LA 300

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα Δοξα 20 mg/kg τ.μ.

- Γάλα. 10 Ημέρα

- Meat and offal. 35 Ημέρα Δοξα 30 mg/kg τ.μ.

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα Δοξα 20 mg/kg τ.μ.

- Γάλα. 8 Ημέρα

- Meat and offal. 28 Ημέρα Δοξα 30 mg/kg τ.μ.

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα Δοξα 20 mg/kg τ.μ.

- Meat and offal. 28 Ημέρα Δοξα 30 mg/kg τ.μ.

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA06

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Bulgaria

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

16/11/2011

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-1661

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

15/01/2017

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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