

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alamycin LA 200 mg/ml oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Ovino

Corderos

Porcino

Lechones

Terneros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

216.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas

- Milk. 7 Día
- Meat and offal. 35 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 20 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 20 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 20 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 35 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 2738

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/12/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066093>