

ALAMYCIN LA 300

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALAMYCIN LA 300

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 8 Día
- Meat and offal. 28 Día
- Meat and offal. 35 Día
giorni (alto dosaggio)

•

Bovino

- Milk. 8 Día
- Meat and offal. 28 Día
- Meat and offal. 35 Día
giorni (alto dosaggio)

•

Bovino

- Milk. 8 Día
- Meat and offal. 28 Día
- Meat and offal. 35 Día
giorni (alto dosaggio)

•

Ovino

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

•

Ovino

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

•

Ovino

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

•

Porcino

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

•

Porcino

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

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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/01/2003

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.