

# 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**

- Meat and offal. 28 Día      Доза 20 mg/kg т.м.

- Milk. 10 Día

- Meat and offal. 35 Día      Доза 30 mg/kg т.м.

•

#### **Ovino**

- Meat and offal. 28 Día      Доза 20 mg/kg т.м.

- Milk. 8 Día

- Meat and offal. 28 Día      Доза 30 mg/kg т.м.

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día      Доза 20 mg/kg т.м.

- Meat and offal. 28 Día      Доза 30 mg/kg т.м.

---

## **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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/11/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1661

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/01/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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