

Alamycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Volitatud

- Oxytetracycline dihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Alamycin LA 200 mg/ml Solution for Injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
lammas
siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
215.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 35 day

- piim. 8 day

•

lammas

- liha ja söödavad koed. 20 day

- piim. 8 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 20 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

lirimaa

Saadaval:

lirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

1/10/1988

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA22664/016/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/10/1988

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.