

# ALAMYCIN LA

Autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALAMYCIN LA

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 8 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 20 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 20 day

- Lait. 8 day

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 8 day

---

## **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA06

---

## **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

## **Autorisé en:**

France

---

## **Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 12 flacons de 100 mL  
Boîte de 10 flacons de 100 mL  
Boîte de 1 flacon de 100 mL  
Boîte de 12 flacons de 50 mL  
Boîte de 10 flacons de 50 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/11/1983

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5766049 9/1983

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/11/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage