

# ALAMYCIN LA 300

Autorisé

- Oxytetracycline

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ALAMYCIN LA 300

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 35 day giorni (alto dosaggio)

•

#### **Bovins**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 35 day giorni (alto dosaggio)

•

#### **Bovins**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 35 day giorni (alto dosaggio)

•

#### **Mouton**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 28 day giorni (alto dosaggio)

•

#### **Mouton**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 28 day giorni (alto dosaggio)

•

**Mouton**

- Lait. 8 day
- Viande et abats. 28 day
- Viande et abats. 28 day giorni (alto dosaggio)

•

**Porc**

- Viande et abats. 14 day
- Viande et abats. 28 day giorni (alto dosaggio)

•

**Porc**

- Viande et abats. 14 day
- Viande et abats. 28 day giorni (alto dosaggio)

---

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

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

16/01/2003

---

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

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

16/01/2003

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.