

Alamycin LA 200 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és juhok részére A.U.V.

Údaraithe

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Ainm an chógais:

Alamycin LA 200 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és juhok részére A.U.V.

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid ionmhatánach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhatánach:

• Cattle

- Milk. 8 day

- Meat and offal. 35 day

• Sheep

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 20 day

• Pig

- Meat and offal. 5 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01AA06

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

16/12/1994

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

An t-údarás atá freagrach:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Uimhir údaraithe:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

16/12/1994

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075158>