

ALAMYCIN L.A. 200MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

Údaraithe

- Oxytetracycline

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

ALAMYCIN L.A. 200MG/ML, ενέσιμο διάλυμα

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

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

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

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhatánach:

-

Cattle

- Meat and offal. 52 day
- Milk. 8 day

-

Sheep

- Meat and offal. 24 day
- Milk. 8 day

-

Pig

- Meat and offal. 20 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

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 [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

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](#) [Portuguese](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Hellafarm S.A.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

16/01/1991

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Norbrook Manufacturing Limited

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaráithe:

24244/08-03-2022/K-0053001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

7/03/2022

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet