

ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Engedélyezett

- Oxytetracycline dihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ALAMYCIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

324.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 35 day pentru doza de 30 mg/kg g.c.
- Milk. 10 day

-

juh

- Meat and offal. 28 day pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 day
- Milk. 8 day

-

sertés

- Meat and offal. 14 day pentru doza de 20 mg/kg g.c.
- Meat and offal. 28 day pentru doza de 30 mg/kg g.c.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/11/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

190080

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/12/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.