

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000094057>

# ALAMYCIN LA 300

Engedélyezett

- Oxytetracycline

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

ALAMYCIN LA 300

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

sertés

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day Доза 20 mg/kg т.м.

- Milk. 10 day

- Meat and offal. 35 day Доза 30 mg/kg т.м.

•

**juh**

- Meat and offal. 28 day Доза 20 mg/kg т.м.

- Milk. 8 day

- Meat and offal. 28 day Доза 30 mg/kg т.м.

•

**sertés**

- Meat and offal. 14 day Доза 20 mg/kg т.м.

- Meat and offal. 28 day Доза 30 mg/kg т.м.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA06

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Elérhető:**

Bulgaria

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Asklep-Pharma OOD

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/11/2011

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-1661

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/01/2017

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

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

### Betegtájékoztató

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